This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



| 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 21. Februar 2002 (21.02.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/13874 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP01/08498
- (22) Internationales Anmeldedatum:

23. Juli 2001 (23.07.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

A61K 49/00

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 100 40 380.8 11. August 2000 (11.08.2000) Di
- (71) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Müllerstrasse 178, 13342 Berlin (DE).
- (72) Erfinder: PLATZEK, Johannes; Grottkauer Strasse 55, 12621 Berlin (DE). MARESKI, Peter; Koloniestrasse 36, 13359 Berlin (DE). NIEDBALLA, Ulrich; Gosslerstrasse 28 a, 14195 Berlin (DE). RADÜCHEL, Bernd; Gollanczstrasse 132, 13465 Berlin (DE). WEINMANN, Hanns-Joachim; Westhofener Weg 23, 14129 Berlin (DE). MISSELWITZ, Bernd; Metzer Strasse 4, 16548 Glienicke (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: USE OF METAL COMPLEXES CONTAINING PERFLUOROALKYL AS CONTRAST AGENTS IN MR-IMAGING FOR THE REPRESENTATION OF PLAQUES, TUMOURS AND NECROSES
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON PERFLUORALKYLHALTIGEN METALLKOMPLEXEN ALS KONTRASTMIT-TEL IM MR-IMAGING ZUR DARSTELLUNG VON PLAQUES, TUMOREN UND NEKROSEN
- (57) Abstract: The invention relates to the use of metal complexes containing perfluoroalkyl, comprising a critical micelle formation concentration $< 10^{-3}$ mol/l, a hydrodynamic micelle dynameter of (2 Rh) > 1 nm and a proton relaxivity in plasma $(R^1) > 10 \text{ Vmmol.s}$, as contrast agents in MR imaging for the representation of plaque, lymph node, infarcted and necrotic tissue and for independent representation of necrotic tissue and tumoural tissue.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft die Verwendung von perfluoralkylhaltigen Metallkomplexen, die eine kritische Mizellbildungskonzentration $< 10^{-3}$ mol/l, einen hydrodynamischen Mizelldurchmesser (2 Rh) > 1 nm und eine Protonen-Relaxivity im Plasma (R^1) > 10 l/mmol.s aufweisen, als Kontrastmittel im MR-Imaging sowohl zur Darstellung von Plaques, Lymphknoten, infarziertem und nekrotischem Gewebe als auch zur unabhängigen Darstellung von nekrotischem Gewebe und Tumorgewebe.



1

Verwendung von perfluoralkylhaltigen Metallkomplexen als Kontrastmittel im MR-Imaging zur Darstellung von Plaques, Tumoren und Nekrosen

Beschreibung

Verwendung Die Erfindung betrifft die von `perfluoralkylhaltigen Metallkomplexen, die eine kritische Mizellbildungskonzentration < 10⁻³ mol/l. einen hydrodynamischen Mizelldurchmesser (2 Rh) > 1 nm und eine Protonen-Relaxivity im Plasma (R1) > 10 l /mmol·s aufweisen, als Kontrastmittel im MR-Imaging sowohl zur Darstellung von Plaques, Lymphknoten, infarziertem und nekrotischem Gewebe als auch zur unabhängigen Darstellung von nekrotischem Gewebe und Tumorgewebe. Es hat sich gezeigt, dass perfluoralkylhaltige Metallkomplexe mit den genannten Eigenschaften für die unabhängige Darstellung von Plaques, Tumoren und Nekrosen mit Hilfe des MR-Imaging hervorragend geeignet sind und gleichzeitig auch den diagnostisch wichtigen Bereich des Infarkt- und Nekroseimaging abdecken können.

Arteriosklerose ist die wichtigste und häufigste krankhafte Veränderung der Arterien mit Verhärtung, Verdickung, Elastizitätsverlust und Lichtungseinengung. Sie stellt die häufigste Todesursache den westlichen in Industrienationen dar. Die Gefäßwandveränderungen führen durch Lipid-Einlagerung, Bindegewebsvermehrung und Verkalkung mit unregelmäßiger Verteilung zur Wandinstabilität, Gefäßverengung und zur Ablagerung von Gerinnseln. Ursache der Erkrankung sind zahlreiche exogene und endogene Noxen Hyperlipidämie, bzw. Krankheiten, z.B. Hypertonie, Hyperfibrinogenämie, Diabetes mellitus, Toxine, Nicotin, Antigen-Antikörper-Komplexe, Entzündungen, Hypoxie, psychischer Streß, Alter und familiäre

Belastung. Diese führen zur Störung der Integrität der Gefäßinnenwand, zur Störung der Wachstumskontrolle von glatten Muskelzellen der Gefäßwand und zur Beeinträchtigung des Abbaus gealterter Zellbestandteile. Eine Behandlung der Arteriosklerose selbst ist nicht möglich, das Ziel ärztlicher Bemühungen ist die Vorbeugung durch Verminderung der Risikofaktoren, z.B. mittels Lipidsenker.

Die Diagnose der Arteriosklerose in der klinischen Praxis erfolgt zur Zeit hauptsächlich durch Angiographie als Gold Standard. Die Limitierung bei allen Verfahren, die auf die Messung der Reduktion des Gefäßlumen beruhen, ist jedoch das Frühstadium der Erkrankung, das durch eine Verdickung der Gefäßwand bei normalem Gefäßlumen gekennzeichnet ist (Glagov S, Zarins CK. Quantitating atherosclerosis. In: Bond MG, Insull W, Glagov S. Chandler AB, Cornhill JF (eds.). Clinical Diagnosis of Atherosclerosis. Quantitative Methods of Evaluation. New York: Springer-Verlag, 1983, 11-35). Eine weitere Methode zur diagnostischen Beurteilung von Gefäßwand und lumen ist der intravaskuläre oder perkutane Ultraschall.

Die Magnetische Kernspinresonanztomographie (MRT) ist ein modernes, nichtinvasives radiologisches Verfahren, das mit einer sehr guten räumlichen und zeitlichen Darstellung Auflösung die von physiologischen und pathophysiologischen Strukturen ermöglicht. Die Verwendung spezifischer Kontrastmittel mit selektiver Anreicherung in bestimmten Geweben und Organen kann dabei den diagnostischen Wert bedeutend erhöhen. Kontrastmittelzubereitungen mit selektiver Anreicherung in arteriosklerotischen Plaques könnten Lokalisation und Grad der Erkrankung zu einem frühen Zeitpunkt erfassen und damit eine zielgerichtete Therapie und Prophylaxe ermöglichen, und deshalb setzte schon früh die Suche nach geeigneten Kontrastmitteln ein.

So werden in dem US Patent 4,577,636 Hematoporphyrinderivate als Kontrastmittel für die Detektion atherosklerotischer Plaques beansprucht. Als Methoden werden die Szintigraphie, das Röntgen, die Fluoreszenz und für paramagnetische Metalloporphyrine auch die NMR-Spektrometrie genannt. Als para-magnetische Ionen werden Gd, Cr, Co, Ni, Ag und Eu aufgeführt.

Nachteil bei diesen Verbindungen ist, daß sich die Porphyrine in der Haut ablagern und Verfärbungen verursachen, die bis zu mehreren Wochen andauern können. Darüber hinaus führen sie zu einer Photosensibilisierung. Weiterhin besteht die Gefahr, daß bei einer langen Verweilzeit *in vivo* das Metalloporphyrin das Metall verliert.

In der Anmeldung WO 95/ 09856 werden Metalloporphyrine (Deuteroporphyrine) für Diagnose und Therapie von Plaques beansprucht. Als diagnostische Methode wird das MRI genannt. Auch für diese Porphyrine gilt, daß sie Verfärbungen der Haut hervorrufen.

In der Anmeldung WO 95/09013 werden Konjugate aus spezifisch bindenden Polypeptiden und Metallkomplexen beansprucht. Diese Verbindungen sollen auch an Plaques binden und so deren Diagnose und Therapie ermöglichen. Als diagnostische Methoden werden Szintigraphie, Computertomographie und MRI genannt. Während die Szintigraphie experimentell belegt ist, fehlen Angaben für das MRI.

In dem US Patent 5,807,536 werden markierte Phycocyanine als Kontrastmittel für das Imaging von Plaques beansprucht. Als diagnostische Methoden werden hier Röntgen, Computertomographie, Szintigraphie, SPECT und MRI genannt. Experimentell belegt wird die Szintigraphie.

Aus der Literatur sind zahlreiche Kontrastmittel für das Infarkt- und Nekroseimaging bekannt. Schon früh erfolgten Versuche, die Lokalisation von Infarkten und Nekrosen durch Einsatz von Kontrastmitteln bei nichtinvasiven Verfahren wie Szintigraphie oder Kernspintomographie zu verbessern. In der Literatur nehmen die Versuche, Porphyrine für das Nekroseimaging einzusetzen, einen großen Raum ein. Die erzielten Resultate ergeben jedoch ein widersprüchliches Bild. So beschreiben Winkelman und Hoyes in Nature, 200, 903 (1967), daß sich Mangan-5,10,15,20-Tetrakis(4-sulfonatophenyl)-porphyrin (TPPS) selektiv im nekrotischen Teil eines Tumors anreichert.

Lyon et al. (Magn. Res. Med. 4, 24 (1987)) dagegen beobachteten, daß sich Mangan-TPPS im Körper verteilt, und zwar in Niere, Leber, Tumor und nur zu

4

einem geringen Teil in den Muskeln. Interessant ist dabei, daß die Konzentration im Tumor erst am 4. Tag ihr Maximum erreicht und das auch nur, nachdem die Autoren die Dosis von 0.12 mmol/kg auf 0.2 mmol/kg gesteigert hatten. Die Autoren sprechen daher auch von einer nichtspezifischen Aufnahme des TPPS in den Tumor. Bockhurst et al. wiederum berichten in Acta Neurochir 60, 347 (1994, Suppl.), daß MnTPPS selektiv an Tumorzellen bindet.

Foster et al. (J. Nucl. Med. <u>26</u>, 756 (1985)) ihrerseits fanden, daß sich ¹¹¹ In-5,10,15,20-Tetrakis-(4-N-methyl-pyridinium)-Porphyrin (TMPyP) nicht im nekrotischen Teil, sondern in den lebenden Randschichten anreichert. Daraus zu folgern, daß eine Porphyrin-Gewebe-Wechselwirkung besteht, ist naheliegend, aber nicht zwingend.

In Circulation Vol. 90, No. 4, Teil 2, Seite 1468, Abstract No. 2512 (1994) berichten Ni et al., daß sie mit einem Mangan-Tetraphenyl-Porphyrin (Mn-TPP) und einem Gadolinium-Mesoporphyrin (Gd-MP) Infarktbereiche darstellen können. In der internationalen Patentanmeldung WO 95/31219 wurden beide Substanzen zum Infarkt- und Nekroseimaging eingesetzt. Die Autoren Marchal und Ni schreiben (siehe Beispiel 3), daß für die Verbindung Gd-MP der Metallgehalt der Infarkt-Niere ähnlich hoch war wie der des nichtinfarzierten Organs, daß er jedoch für das Myokard beim infarzierten Gewebe (Beispiel 1) neunmal so groß war. Erstaunlich war, daß das Verhältnis der Signalintensitäten beim MRI für infarziertes im Vergleich zum gesunden Gewebe in beiden Fällen mit 2.10 bzw. 2.19 vergleichbar hoch war. Weitere Metalloporphyrine sind in der Anmeldung DE 19835082 (Schering AG) beschrieben worden.

Porphyrine neigen dazu, sich in der Haut abzulagern, was zu einer Photosensibilisierung führt. Die Sensibilisierung kann Tage, ja sogar Wochen andauern. Dies ist ein unerwünschter Nebeneffekt bei der Verwendung von Porphyrinen als Diagnostika. Außerdem ist der therapeutische Index für die Porphyrine nur sehr klein, da z.B. für Mn-TPPS eine Wirkung erst bei einer Dosis von 0.2 mmol/kg einsetzt, die LD₅₀ aber bereits bei 0.5 mmol/kg liegt.

Nicht vom Porphyringerüst abgeleitete Kontrastmittel für das Nekrose- und Infarkt-Imaging sind in DE 19744003 (Schering AG), DE 19744004 (Schering AG) und WO 99/17809 (EPIX) beschrieben worden.

In DE 19744003 werden oligomere Verbindungen, die aus einem Kern bestehen, an den 1 - 3 Metallkomplexe gebunden sind, beansprucht.

In der Anmeldung 19744004 werden lipophile Metallkomplexe für das Nekroseund Infarktimaging beansprucht. Zu diesen Verbindungen gehören Metallkomplexe von Polyaminopolycarbonsäuren, Polyaminopolyphosphonsäuren, Porphyrine, Texaphyrine, Sapphyrine, Peptide.

In der EPIX-Anmeldung WO 99/17809 wird die Verwendung von DTPA-Derivaten für das Nekroseimaging beansprucht. Die prominenteste Verbindung ist der Gadoliniumkomplex eines Phosphodiesters der Hydroxymethyl-DTPA (MS-325).

Auch perfluoralkylhaltige Metallkomplexe sind als Kontrastmittel für das MRlmaging bekannt. So offenbaren WO 97/26017 (Schering) und WO 99/01161 (Schering) die Verwendung von perfluoralkylhaltigen Metallkomplexen als Lymphographika. WO 99/01161 beschreibt daneben auch die Eignung dieser Verbindungen zur Darstellung des Vasalraumes (blood-pool-agents).

Auch für die Einzeldarstellung von Tumoren und Nekrosen mittels MR-Imaging sind Kontrastmittel beschrieben worden.

In EP 417870 A1 werden Verbindungen für die Tumordiagnose und -therapie offenbart. Es wird ausgeführt, daß auch Infarkte und Ischämien dargestellt werden können. Eine experimentelle Bestätigung für diese Aussage ist der Anmeldung jedoch nicht entnehmbar. Bei den beanspruchten Verbindungen handelt es sich um Chelate von Komplexen der Typen N2S2 und N3S mit Radioisotopen. Als diagnostische Methode dient die Szintigraphie.

In DE 19646762 wird die Szintigraphie ebenfalls als diagnostische Methode eingesetzt. In der Schrift werden Metallchelate als Radiosensitizer zur Therapie hypoxischer Tumore und zur Diagnostik hypoxischer Zustände und Nekrosen beansprucht. Im beschreibenden Teil werden als diagnostische Verfahren die NMR-Diagnostik, die Röntgendiagnostik und die Radiodiagnostik genannt.

In der deutschen Anmeldung DE 19824653 werden Porphyrine als nekroseaffine Substanzen für die Therapie von Tumoren beansprucht. In der Anmeldung wird ausgeführt, daß sich die Verbindungen in den nekrotischen und hypoxischen Arealen von Tumoren anreichern. Die Verbindungen können für diagnostische Zwecke in Form ihrer Metallderivate mit paramagnetischen lonen bzw. Radioisotopen eingesetzt werden.

Beiden Anmeldungen – DE 19646762 und DE 19824653 – ist gemeinsam, daß die Darstellung von Nekrosen und Tumor nicht unabhängig voneinander erfolgt, sondern daß die Nekrose Teil des Tumors ist.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, Kontrastmittel für das MR-Imaging zur Verfügung zu stellen, die sowohl zur Darstellung von Plaques, Lymphknoten, infarziertem und nekrotischem Gewebe als auch zur unabhängigen Darstellung von Nekrosen und Tumoren geeignet sind.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass perfluoralkylhaltige Metall-komplexe, die eine kritische Mizellbildungskonzentration < 10⁻³ mol/l, einen hydrodynamischen Mizelldurchmesser (2 Rh) > 1 nm und eine Protonen-Relaxivity im Plasma (R¹) > 10 l/mmol·s aufweisen, als Kontrastmittel im MR-Imaging zur Darstellung von Plaques sehr gut geeignet sind. Daneben können diese Verbindungen außerdem sowohl zur Darstellung von Lymphknoten, infarziertem und nekrotischem Gewebe als auch zur unabhängigen Darstellung von nekrotischem Gewebe und Tumorgewebe eingesetzt werden.

Als für die erfindungsgemäße Verwendung geeignete perfluoralkylhaltige Metallkomplexe werden amphiphile Verbindungen verstanden, die als unpolaren Teil eine Perfluoralkylseitenkette im Molekül aufweisen, die ggf. über einen lipophilen Linker mit dem Gesamtmolekül verbunden ist. Der polare Teil

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

der erfindungsgemäßen Verbindungen wird durch ein oder mehrere Metallkomplexe und gegebenenfalls vorhandene weitere polare Gruppen gebildet.

In wässrigen Systemen zeigen diese amphiphilen Moleküle die für klassische Tenside (wie z.B. Natriumdodecylsulfat, SDS) charakteristischen Eigenschaften. So setzen sie die Oberflächenspannung des Wassers herab. Durch Tensiometrie lässt sich die sogenannte CMC (Kritische Mizellbildungskonzentration in mol/l) bestimmen. Hierzu wird die Oberflächenspannung in Abhängigkeit zu der Konzentration des zu vermessenden Stoffes bestimmt. Die CMC lässt sich aus dem Verlauf der erhaltenen Funktion Oberflächenspannung (c) ausrechnen. Die kritische Mizellbildungskonzentration der erfindungsgemäßen Verbindungen muß < 10⁻³ mol/l sein, vorzugsweise < 10⁻⁴ mol/l.

Die erfindungsgemäßen amphiphilen Verbindungen sind in Lösung assoziiert und liegen als Aggregate vor. Die Größe (2 Rh) derartiger Aggregate (z.B. Mizellen, Stäbchen, Oblaten etc.) lässt sich mit Hilfe der Photon-Correction-Spectroscopy (PCS) bestimmen.

Als zweites Kriterium dient daher der hydrodynamische Mizelldurchmesser 2 Rh, der > 1 nm sein muß. Besonders sind erfindungsgemäß solche perfluoralkylhaltigen Metallkomplexe geeignet, deren 2 Rh ≥ 3 nm beträgt, ganz besonders bevorzugt > 4 nm.

Sowohl die Bestimmung der CMC als auch die Photonenkorrelationsspektroskopie werden in H.-D. Dörfler, "Grenzflächen- und Kolloidchemie", Weinheim, New York, Basel, Cambridge, Tokyo, VSH 1994 beschrieben.

Als drittes Kriterium dient die Protonen-Relaxivity in Plasma (R¹) bei 40°C und einer Feldstärke von 0,47 Tesla. Die Relaxivity, die in [l/mmol·s] angegeben wird, ist das quantitative Maß für die Verkürzung der Relaxationszeit T¹ der Protonen. Für den erfindungsgemäßen Zweck muß die Relaxivity möglichst

hoch sein und > 10 l/mmol·s betragen, vorzugsweise > 13 l/mmol·s, besonders bevorzugt > 15 l/mmol·s.

Die Relaxivity R¹ [I/mmol·s] der erfindungsgemäßen MR-Kontrastmittel wurde mit dem Gerät Minispec P 20 der Fa. Bruker bestimmt. Die Messungen wurden bei 40 °C und einer Feldstärke von 0,47 Tesla durchgeführt. Von jeder T1-Sequenz : 180°-TI-90°, Inversion Recovery, wurden 8 Meßpunkte aufgenommen. Als Medium diente Rinderplasma der Fa. Kraeber. Die Kontrastmittelkonzentrationen [mmol/l] lagen in den Ansätzen zwischen 0,30 und 1,16.

In einer Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden als bevorzugte Verbindungen die Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß der Ansprüche 8 bis 11 eingesetzt. Dabei handelt es sich um bekannte Verbindungen, die in WO 97/26017 beschrieben sind. Auch deren Herstellung kann dieser WO-Schrift entnommen werden. Überraschenderweise hat sich gezeigt, dass diese Verbindungen auch als MRI-Kontrastmittel zur Darstellung von Plaques sehr gut geeignet sind. Als ganz besonders bevorzugte Verbindungen werden die Metallkomplexe I-IV, VI und XI-XIII (vgl. auch Tabelle 1) eingesetzt.

In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden als bevorzugte Verbindungen solche der allgemeinen Formel la gemäß der Ansprüche 12 bis 21 eingesetzt. Diese Verbindungen sind bekannt und in WO 99/01161 beschrieben. Ihre Verwendung als MRI-Kontrastmittel zur Darstellung von Plaques wurde bisher noch nicht beschrieben. Von diesen Verbindungen kommt ganz besonders bevorzugt der Metallkomplex XIV (vgl. Tabelle 1) zur Anwendung.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung können die makrocyclischen Perfluoralkylverbindungen der allgemeinen Formel Ib

worin

K einen Komplexbildner oder einen Metallkomplex der allgemeinen Formel
IIb

bedeutet,

wobei

R¹ für ein Wasserstoffatom oder ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70,

R² und R³ für ein Wasserstoffatom, eine C₁-C₇-Alkylgruppe, eine Benzylgruppe, eine Phenylgruppe, -CH₂OH oder -CH₂-OCH₃, und

- U² für den Rest L¹, wobei L¹ und U² unabhängig voneinander gleich oder verschieden sein können, steht,
- ein Wasserstoffatom, eine geradkettige oder verzweigte C₁-C₃₀-Alkylgruppe, die gegebenenfalls unterbrochen ist durch 1-15 Sauerstoffatome,
 und/oder gegebenenfalls substituiert ist mit 1-10 Hydroxygruppen, 1-2
 COOH-Gruppen, einer Phenylgruppe, einer Benzylgruppe und/oder 1-5 OR⁹-Gruppen, mit R⁹ in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms oder eines C₁-C₇-Alkylrestes, oder -L¹-R^F bedeutet,
- eine geradkettige oder verzweigte C₁-C₃₀-Alkylengruppe, die gegebenenfalls unterbrochen ist durch 1-10 Sauerstoffatome, 1-5 -NH-CO-Gruppen, 1-5 -CO-NH- Gruppen, durch eine gegebenenfalls durch eine COOH-Gruppe substituierte Phenylengruppe, 1-3 Schwefelatome, 1-2 -N(B¹)-SO₂- Gruppen, und/oder 1-2 -SO₂-N(B¹)- Gruppen mit B¹ in der Bedeutung von A¹, eine NHCO-Gruppe, eine CONH-Gruppe, eine N(B¹)-SO₂- Gruppe, oder eine -SO₂-N(B¹)- Gruppe und/oder gegebenenfalls substituiert ist mit dem Rest R^F, bedeutet und

 R^F einen geradkettigen oder verzweigten perfluorierten Alkylrest der Formel $C_nF_{2n}E$,

wobei n für die Zahlen 4-30 steht und

E für ein endständiges Fluoratom, Chloratom, Bromatom, Iodatom oder ein Wasserstoffatom steht.

bedeutet.

und gegebenenfalls vorhandene Säuregruppen gegebenenfalls als Salze organischer und/oder anorganischer Basen oder Aminosäuren oder Aminosäureamide vorliegen können, eingesetzt werden.

Da die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Anwendung in der NMR-Diagnostik bestimmt sind, so muß das Metallion der signalgebenden Gruppe paramagnetisch sein. Dies sind insbesondere die zwei- und dreiwertigen Ionen der Elemente der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 und 58-70. Geeignete Ionen sind beispielsweise das Chrom(III)-, Eisen(II)-, Kobalt(II)-, Nickel(II)-, Kupfer(II)-, Praseodym(III)-, Neodym(III)-, Samarium(III)- und Ytterbium(III)-ion. Wegen ihres starken magnetischen Moments sind besonders bevorzugt Gadolinium(III)-, Terbium(III)-, Dysprosium(III)-, Holmium(III)-, Erbium(III)-, Eisen(III)- und Mangan(II)-ionen.

Bevorzugt sind Mangan(II)-, Eisen(II)-, Eisen(III)-, Praseodym(III)-, Neodym(III)-, Samarium(III)-, Gadolinium(III)-, und Ytterbium(III)-ionen, insbesondere Dysprosium(III)-ionen.

Die Alkylgruppen R², R³, R⁹ können geradkettig oder verzweigt sein. Beispielhaft seien Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl genannt.

Bevorzugt werden für R^2 , R^3 und R^g Wassersoff und C_1 - C_4 -Alkylgruppen, besonders bevorzugt Wasserstoff und die Methylgruppe.

Die Benzylgruppe und die Phenylgruppe R², A¹ und B¹ können im Phenylring substituiert sein. Als Substituent kommt die COOH-Gruppe in Frage.

Enthält die Verbindung der Formel Ib gleichzeitig die Reste L¹ und U², so können L¹ und U² voneinander verschieden sein.

Die C₁-C₃₀-Alkylengruppen U² können geradkettig oder verzweigt sein. Beispielhaft seien Methylen, Ethylen, Propylen, Isopropylen, n-Butylen, 1-Methylpropylen, 2-Methylpropylen, n-Pentylen, 1-Methylbutylen, 2-Methylpropylen, 3-Methylbutylen, 1,2-Dimethylpropylen, genannt.

Für U^2 in der Bedeutung Alkylen werden C_1 - C_{10} Alkylengruppen bevorzugt, besonders bevorzugt sind C_1 - C_4 Alkylengruppen.

Die C₁-C₃₀-Alkylgruppen A¹ können geradkettig oder verzweigt sein. Beispielhaft seien Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylpropyl, n-Hexyl, genannt.

Die C₁-C₃₀-Alkylgruppen A¹ können durch 1–15 Sauerstoffatome unterbrochen, und/oder mit 1-10 Hydroxy-, 1-5 Alkoxy- oder 1-2 COOH-Gruppen substituiert sein wie z.B.

C₂H₄-O-CH₃, C₃H₆-O-CH₃,

 $C_2H_4-O-(C_2H_4-O)_1-C_2H_4-OH$, $C_2H_4-O-(C_2H_4-O)_1-C_2H_4-OCH_3$ mit t=0 bis 13 C_2H_4OH , C_3H_6OH , C_4H_8OH , $C_5H_{10}OH$, $C_6H_{12}OH$, $C_7H_{14}OH$, sowie ihre verzweigten Isomeren.

CH(OH)CH₂OH,

CH(OH)CH(OH)CH₂OH, CH₂[CH(OH)]_u 1 CH₂OH, mit u 1 = 1-10

CH[CH2(OH)]CH(OH)CH2OH,

C₂H₄CH(OH)CH₂OH,

(CH₂)_sCOOH mit s = 1 bis 15.

 $C_2H_4-O-(C_2H_4-O)_t-CH_2COOH$ mit t=0 bis 13.

 C_2H_4 -O- $(C_2H_4$ -O)_t- C_2H_4 -C_nF_{2n}E mit t = 0 bis 13, n = 4 bis 20 und E = ein Fluor-, Wasserstoff-, Chlor-, Brom- oder Iodatom.

Bevorzugte Bedeutungen für A^1 sind Wasserstoff, C_1 - C_{10} -Alkyl, C_2H_4 -O- CH_3 , C_3H_6 -O- CH_3 , C_2H_4 -O- C_2H_4 -O)_x- C_2H_4 -OH, C_2H_4 -O- C_2H_4 -OCH₃ mit C_2 mit C_2

Enthält die Verbindung der allgmeinen Formel Ib zwei Reste L¹-R^F, so können diese Reste verschieden voneinander sein.

Für die Reste L^1 seien beispielhaft genannt, wobei α für die Bindung an das Stickstoffatom und β für die Bindung an den Rest R^F steht:

 α -(CH₂)_s- β mit s = 1 - 15

 α -CH₂-CH₂-(O-CH₂-CH₂-)_V- β mit y = 1 - 6

 α -CH₂-(O-CH₂-CH₂-)_V- β mit y = 1 - 6

α-CH₂-NH-CO-β

 α -CH₂-CH₂-NH-SO₂- β

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-NH-CO-CH}_2\text{-N(CH}_2\text{COOH)-SO}_2\text{-}\beta$

 α -CH₂-NH-CO-CH₂-N(C₂H₅)-SO₂- β

 α -CH₂-NH-CO-CH₂-N(C₁₀H₂₁)-SO₂- β

α-CH2-NH-CO-CH2-N(C6H13)-SO2-β

α-CH₂-NH-CO-(CH₂)₁₀-N(C₂H₅)-SO₂-β

 α -CH₂-NH-CO-CH₂-N(-CH₂-C₆H₅)-SO₂- β

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-NH-CO-CH}_2\text{-N(-CH}_2\text{-CH}_2\text{-OH)}\text{SO}_2\text{-}\beta$

 α -CH₂-NHCO-(CH₂)₁₀-S-CH₂CH₂- β

α-CH₂NHCOCH₂-O-CH₂CH₂-β

 α -CH₂-CH₂NHCOCH₂-O-CH₂CH₂- β

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-}(\text{CH}_2\text{-CH}_2\text{-O})_y\text{-}(\text{CH}_2)_3\text{NHCO-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{CH}_2\text{-}\beta$ mit y= 1-6

 α -CH₂NHCO(CH₂)₁₀-O-CH₂CH₂- β

 α -CH₂CH₂NHCO(CH₂)₁₀-O-CH₂CH₂- β

 α -CH₂-C₆H₄-O-CH₂CH₂- β wobei die Phenylengruppe 1,4 oder 1,3 verknüpft ist

 α -CH₂-O-CH₂-C(CH₂-OCH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-G

 $\text{$\alpha$-CH$_2$-NHCOCH$_2CH_2$CON-CH$_2CH_2$NHCOCH$_2$N(C$_2H_5)SO_2C_8F_{17}\beta$}$

 α -CH₂-CH₂NHCOCH₂N(C₂H₅)-SO₂- β

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{-CH}(\text{OC}_{10}\text{H}_{21})\text{-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{CH}_2\text{-}\beta$

 α -(CH₂NHCO)₄-CH₂O-CH₂CH₂- β

α-(CH₂NHCO)₃-CH₂O-CH₂CH₂-β

 α -CH₂-OCH₂C(CH₂OH)₂-CH₂-O-CH₂CH₂- β

 α -CH₂NHCOCH₂N(C₆H₅)-SO₂- β

 α -NHCO-CH₂-CH₂- β

α-NHCO-CH₂-O-CH₂CH₂-β

α-ΝΗ-CΟ-β

 α -NH-CO-CH₂-N(CH₂COOH)-SO₂- β

 α -NH-CO-CH₂-N(C₂H₅)-SO₂- β

α-NH-CO-CH₂-N(C₁₀H₂₁)-SO₂-β

 $\alpha\text{-NH-CO-CH}_2\text{-N(C}_6\text{H}_{13})\text{-SO}_2\text{-}\beta$

 $\alpha\text{-NH-CO-(CH}_2)_{10}\text{-N(C}_2\text{H}_5)\text{-SO}_2\text{-}\beta$

 α -NH-CO-CH₂-N(-CH₂-C₆H₅)-SO₂- β

 α -NH-CO-CH₂-N(-CH₂-CH₂-OH)SO₂- β

```
α-NH-CO-CH<sub>2</sub>-β
 \alpha-CH<sub>2</sub>-O-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-\beta
 \alpha-CH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-\beta
 \alpha-N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
 \alpha-N(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
 \alpha-N(C<sub>10</sub>H<sub>21</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
 \alpha-N(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
 \alpha-N(C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>OH)-SO<sub>2</sub>-\beta
α-N(CH<sub>2</sub>COOH)-SO<sub>2</sub>-β
\alpha-N(CH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
 \alpha-N-[CH(CH<sub>2</sub>OH)<sub>2</sub>]-SO<sub>2</sub>-\beta
 \alpha-N-[CH(CH<sub>2</sub>OH)CH(OH)(CH<sub>2</sub>OH)]-SO<sub>2</sub>-\beta
Bevorzugt werden:
\alpha-CH<sub>2</sub>-O-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-\beta
\alpha-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-(O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-)<sub>V</sub>-\beta mit y = 1 - 6
\alpha-CH<sub>2</sub>-(O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-)<sub>v</sub>-\beta mit y = 1 - 6
\alpha-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-NH-SO<sub>2</sub>-β Bsp. 10
α-CH<sub>2</sub>NHCOCH<sub>2</sub>-O-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-β
\alpha-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>NHCOCH<sub>2</sub>-O-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-\beta
\alpha-CH<sub>2</sub>-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O)<sub>y</sub>-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>NHCO-CH<sub>2</sub>-O-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-\beta mit y = 1-6
\alpha-CH<sub>2</sub>NHCO(CH<sub>2</sub>)<sub>10</sub>-O-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-\beta
α-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NHCO(CH<sub>2</sub>)<sub>10</sub>-O-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-β
\alpha\text{-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{-CH}(\text{OC}_{10}\text{H}_{21})\text{-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{CH}_2\text{-}\beta
\alpha-CH<sub>2</sub>-O-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-\beta
```

Erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt sind die Reste L¹ der in den Beispielen der vorliegenden Erfindungsbeschreibung genannten Verbindungen.

 α -CH₂-C₆H₄-O-CH₂-CH₂- β

Für U^2 gelten die oben aufgeführten Reste für L^1 und die bevorzugt und besonders bevorzugt gekennzeichneten Reste, sowie die für die Bedeutung Alkylen oben aufgeführten und gegebenenfalls bevorzugten und besonders bevorzugten Reste, mit der Maßgabe, daß kein α-ständiges Stickstoffatom und keine endständige (β-ständige) SO_2 - oder CO-Gruppe vorhanden sein darf.

Bevorzugte Reste B^1 sind Wasserstoff, geradkettige oder verzweigte C_1 - C_{10} -Alkylreste, die gegebenenfalls durch 1-5 Sauerstoffatome unterbrochen, und/oder gegebenenfalls substituiert sind mit 1-5 Hydroxygruppen, 1-2 COOH-Gruppen, einer gegebenenfalls durch eine COOH-Gruppe substituierte Phenylgruppe, einer Benzylgruppe und/oder 1-5-OR g -Gruppen, mit R^g in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms oder eines C_1 - C_3 -Alkylrestes.

Bevorzugte Reste R^F sind geradkettige oder verzweigte perfluorierte Alkylreste der Formel $C_nF_{2n}E$, wobei n für die Zahlen 4 bis 15 und E für ein endständiges Fluoratom steht.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel Ib

mit

K in der Bedeutung eines Komplexbildners oder eines Metallkomplexes der allgemeinen Formel IIb

COOR¹

$$COOR^1$$

$$N$$

$$N$$

$$COOR^1$$

kann nach folgenden Verfahren erfolgen:

Verfahren A.

Die Carbonsäure der Formel IIIb enthält bereits das Metallionenäquivalent R¹.

Die gegebenenfalls in situ aktivierte Carbonsäure IIIb mit R¹ in der Bedeutung eines Metallionenäquivalents wird mit einem Amin IVb in einer Kupplungsreaktion zu einem Amid Ib umgesetzt.

Dieses Verfahren zur Herstellung von Metallkomplexcarbonsäureamiden ist aus DE 196 52 386 bekannt.

Das in die Kupplungsreaktion eingesetzte Gemisch aus Metallkomplexcarbonsäure IIIb, die gegebenenfalls vorhandene Carboxy- und/oder Hydroxygruppen in geschützter Form enthält, und mindestens einem lösungsvermittelndem Stoff in einer Menge bis zu 5, vorzugsweise 0,5-2 Moläquivalenten bezogen auf die Metallkomplexcarbonsäure kann sowohl in einer vorgeschalteten Reaktionsstufe hergestellt und (z.B. durch Eindampfen, Gefriertrocknung oder Sprühtrocknung einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Lösung der Bestandteile oder durch Fällung mit einem organischen Lösungsmittel aus einer derartigen Lösung) isoliert werden und anschließend in DMSO mit wasserabspaltendem Reagenz und gegegebenenfalls einem Kupplungs-Hilfsstoff umgesetzt werden als auch in situ gegebenenfalls durch Zusatz von lösungsvermittelndem/n Stoff(en) zur DMSO-Suspension von Metallkomplexcarbonsäure, wasserabspaltendem Reagenz und gegebenenfalls einem Kupplungs-Hilfsstoff gebildet werden.

Die nach einem dieser Verfahren hergestellte Reaktionslösung wird zur Vorbehandlung (Säureaktivierung) 1 bis 24, vorzugsweise 3 bis 12 Stunden bei Temperaturen von 0 bis 50° C, vorzugsweise bei Raumtemperatur, gehalten.

Anschließend wird ein Amin der allgemeinen Formel IVb

worin die Reste R³, L¹, R^F und A¹ die oben angegebenen Bedeutungen haben, ohne Lösungsmittel oder gelöst, zum Beispiel in Dimethylsulfoxid, Alkoholen wie z.B. Methanol, Ethanol, Isopropanol oder deren Gemischen, Formamid, Dimethylformamid, Wasser oder Mischungen der aufgeführten Lösungsmittel, vorzugsweise in Dimethylsulfoxid, in Wasser oder in mit Wasser gemischten Lösungsmitteln, zugesetzt. Zur Amidkupplung wird die so erhaltene Reaktionslösung bei Temperaturen von 0 bis 70° C, vorzugsweise 30 bis 60° C, 1 bis 48, vorzugsweise 8 bis 24 Stunden gehalten.

In einigen Fällen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, das Amin in Form seiner Salze, z.B. als Hydrobromid oder Hydrochlorid in die Reaktion einzusetzen. Zur Freisetzung des Amins wird eine Base wie z.B. Triethylamin, Diisopropylethylamin, N-Methylmorpholin, Pyridin, Tripropylamin, Tributylamin, Lithiumhydroxid, Lithiumcarbonat, Natriumhydroxid oder Natriumcarbonat zugesetzt.

Die gegebenenfalls noch vorhandenen Schutzgruppen werden anschließend abgespalten.

Die Isolierung des Reaktionsprodukts erfolgt nach den dem Fachmann bekannten Methoden, vorzugsweise durch Ausfällung mit organischen Lösungsmitteln, vorzugsweise Aceton, 2-Butanon, Diethylether, Essigester, Methyl-t.butylether, Isopropanol oder deren Mischungen. Die weitere Reinigung kann beispielsweise durch Chromatographie, Kristallisation oder Ultrafiltration erfolgen. Als lösungsvermittelnde Stoffe sind Alkali-, Erdalkali-, Trialkylammonium-, Tetraalkylammoniumsalze, Harnstoffe, N-Hydroxyimide, Hydroxyaryltriazole, substituierte Phenole und Salze von heterocyclischen Aminen geeignet. Beispielhaft genannt seien: Lithiumchlorid, Lithiumbromid, Lithiumjodid, Natriumbromid, Natriumjodid, Lithiummethansulfonat, Natriummethansulfonat, Lithiump-toluolsulfonat, Natrium-p-toluolsulfonat, Kaliumbromid, Kaliumjodid, Natriumchlorid, Magnesiumbromid, Magnesiumchlorid, Magnesiumjodid, Tetraethylammonium-p-toluolsulfonat, Tetramethylammonium-p-toluolsulfonat, Pyridinium-p-toluolsulfonat, Triethylammonium-p-toluolsulfonat, 2-Morpholinoethylsulfonsäure, 4-Nitrophenol, 3,5-Dinitrophenol, 2,4-Dichlorphenol, N-Hydroxysuccinimid, N-Hydroxyphthalimid, Harnstoff, Tetramethylhamstoff, N-Methylpyrrolidon, Formamid sowie cyclische Harnstoffe, wobei die fünf erstgenannten bevorzugt sind.

Als wasserabspaltende Reagenzien dienen alle dem Fachmann bekannten Mittel. Beispielhaft genannt seien Carbodiimide und Onium-Reagenzien wie z.B. Dicyclohexylcarbodiimid (DCCI), 1-Ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)-carbodiimid-hydroxychlorid (EDC), Benzotriazol-1-yloxytris(dimethylamino)-phosphoniumhexafluorophosphat (BOP) und O-(Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluroniumhexafluorophosphat (HBTU), vorzugsweise DCCI. In der Literatur sind zum Beispiel folgende geeignete Verfahren beschrieben:

- Aktivierung von Carbonsäuren. Übersicht in Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Band XV/2, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1974 (und J.Chem. Research (S) 1996, 302).
- Aktivierung mit Carbodiimiden. R. Schwyzer u. H. Kappeler, Helv. <u>46</u>: 1550 (1963).
- ◆ E. Wünsch et al., B. 100: 173 (1967).
- Aktivierung mit Carbodiimiden/Hydroxysuccinimid: J. Am. Chem. Soc. <u>86</u>: 1839 (1964) sowie J. Org. Chem. <u>53</u>: 3583 (1988). Synthesis 453 (1972).
- Anhydridmethode, 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin:
 B. Belleau et al., J. Am. Chem. Soc., <u>90</u>: 1651 (1986), H. Kunz et al., Int. J.

PCT/EP01/08498

Pept. Prot. Res., 26: 493 (1985) und J. R. Voughn, Am. Soc. 73: 3547 (1951).

- Imidazolid-Methode: B.F. Gisin, R.B. Menifield, D.C. Tosteon, Am. Soc. 91: 2691 (1969).
- Säurechlorid-Methoden, Thionylchlorid: Helv., 42: 1653 (1959).
- Oxalylchlorid: J. Org. Chem., 29: 843 (1964).

Als gegebenenfalls zu verwendende Kupplungs-Hilfsstoffe sind alle dem Fachmann bekannten geeignet (Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Bd. XV/2, Georg Thieme-Verlag, Stuttgart, 1974). Beispielhaft genannt seien 4-Nitrophenol, N-Hydroxysuccinimid, 1-Hydroxybenzotriazol, 1-Hydroxy-7-azabenzotriazol, 3,5-Dinitrophenol und Pentafluorphenol. Bevorzugt sind 4-Nitrophenol und N-Hydroxysuccinimid, besonders bevorzugt ist dabei das erstgenannte Reagenz.

Die Abspaltung der Schutzgruppen erfolgt nach den dem Fachmann bekannten Verfahren, beispielsweise durch Hydrolyse, Hydrogenolyse, alkalische Verseifung der Ester mit Alkali in wässrig-alkoholischer Lösung bei Temperaturen von 0° bis 50° C, saure Verseifung mit Mineralsäuren oder im Fall von z.B. tert.-Butylestern mit Hilfe von Trifluoressigsäure.[Protective Groups in Organic Synthesis, 2nd Edition, T.W. Greene and P.G.M. Wuts, John Wiley and Sons, Inc. New York, 1991], im Falle von Benzylethern mit Wasserstoff/Palladium/Kohle.

Die Herstellung des Ausgangsmaterials, der Verbindungen der Formel IIIb,

(IIIb),

ist aus DE 196 52 386 bekannt.

WO 02/13874 PCT/EP01/08498 20

Die Amine der allgmeinen Formel IVb

sind Kaufware (Fluorochem, ABCR) oder können nach folgendem Verfahren erhalten werden aus Verbindungen der allgemeinen Formel Vb durch Umsetzung mit einem Amin der allgemeinen Formel VIb und anschließender Reduktion der Verbindungen der allgemeinen Formel VIIb:

in denen

R^F, A¹, L¹ und R³ die oben genannte Bedeutung haben, und L' die Bedeutung der Gruppe L¹ hat, bei der die α-CH₂-Gruppe noch fehlt, und R⁹ für Wasserstoff oder eine Methylgruppe steht.

Nach den bereits oben für die Aktivierung der Carbonsäure IIIb offenbarten in der Literatur beschriebenen Verfahren wird die Säure Vb vor der Umsetzung mit dem Amin VIb aktiviert. Für R⁹ in der Bedeutung einer Methylgruppe wird eine Aminolyse durchführt.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel Vb sind Kaufware (Fluorochem, ABCR) oder werden, wie in DE 196 03 033 offenbart, hergestellt.

Die Verbindungen der Formel VIb sind Kaufware (Fluorochem, ABCR) oder können wie in Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, XI/2 Stickstoffverbindungen, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1957, S. 680; J.E. Rickman and T. Atkins, Am. Chem. Soc., 96:2268, 1974, 96:2268; F. Chavez and A.D. Sherry, J. Org. Chem. 1989, 54:2990 beschrieben, hergestellt werden:

Die Verbindungen der allgemeinen Formel IVb werden in an sich bekannter Weise [Helv. Chim. Acta, <u>77</u>: 23 (1994)] durch Reduktion der Verbindungen der allgmeinen Formel VII zum Beispiel mit Diboran oder Lithiumaluminiumhydrid und Abspaltung der Schutzgruppen gewonnen.

Verfahren B.

Als Ausgangsmaterial dient die Carbonsäure der Formel IIIx mit R¹ in der Bedeutung von Wasserstoff – sie enthält noch kein Metallionenäquivalent R¹. Die Carboxylgruppen werden nach den dem Fachmann bekannten Verfahren geschützt und eine Verbindung der Formel IIIy erhalten, wobei R⁵ für eine beliebige Schutzgruppe und R⁵ für deren Vorstufe steht.

Als Carboxylschutzgruppe kommen z.B. geradkettige oder verzweigte C₁-C₆-Alkyl-, Aryl- und Aralkylgruppen, beispielsweise die Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Butyl-, Phenyl-, Benzyl-, Diphenylmethyl-, Triphenylmethyl-, bis(p-Nitrophenyl)-methylgruppe sowie Trialkylsilylgruppen in Frage. Bevorzugt ist die t-Butyl-gruppe.

Die Umsetzung der geschützten Carbonsäure IIIy mit dem Amin der Formel IVb und die Abspaltung der Schutzgruppen erfolgt wie unter Verfahren A beschrieben und in einem Folgeschritt wird die erhaltene Carbonsäure Ix noch mit mindestens einem Metalloxid oder Metallsalz eines Elements der gewünschten Ordnungszahl umgesetzt wie es z.B. in DE 195 25 924 offenbart ist.

Enthält der aus Verfahren A oder B erhaltene Metallkomplex noch freie COOH-Gruppen, so können diese Gruppen auch als Salze physiologisch verträglicher anorganischer oder organischer Basen vorliegen.

Die Neutralisation eventuell noch vorhandener freier Carboxygruppen erfolgt dann mit Hilfe anorganischer Basen (zum Beispiel Hydroxiden, Carbonaten oder Bicarbonaten) von zum Beispiel Natrium, Kalium, Lithium, Magnesium oder Calcium und/oder organischer Basen wie unter anderem primärer, sekundärer und tertiärer Amine, wie zum Beispiel Ethanolamin, Morpholin, Glucamin, N-Methyl- und N,N-Dimethylglucamin, sowie basischer Aminosäuren, wie zum Beispiel Lysin, Arginin und Ornithin oder von Amiden ursprünglich neutraler oder saurer Aminosäuren.

Erfindungsgemäß werden ganz besonders bevorzugt die Metallkomplexe V, VII, VIII, IX und X (vgl. Tabelle 1) eingesetzt.

Diese Verbindungen der allgemeinen Formel Ib sind als MRI-Kontrastmittel zur Darstellung von Plaques sehr gut geeignet.

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform der Erfindung können die perfluoralkylhaltigen Komplexe mit Zuckerresten der allgemeinen Formel Ic

$$(K)_{I}^{1}-G-(Z-R^{F})_{m}^{1}$$

 $(Y-R)_{p}^{1}$ (Ic)

in der

WO 02/13874 23

- R einen über die 1-OH- oder 1-SH-Position gebundenen Mono- oder Oligosaccharidrest darstellt,
- R^F eine perfluorierte, geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffkette mit der Formel -C_nF_{2n}E ist, in der E ein endständiges Fluor-, Chlor-, Brom-, Jododer Wasserstoffatom darstellt und n für die Zahlen 4-30 steht,
- K für einen Metallkomplex der allgemeinen Formel IIc steht,

(IIc)

in der

R¹ ein Wasserstoffatom oder ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70 bedeutet, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei R¹ für Metallionenäquivalente stehen

R² und R³ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₇-Alkyl, Benzyl, Phenyl, -CH₂OH oder -CH₂OCH₃ darstellen und

U -C₆H₄-O-CH₂-ω-, -(CH₂)₁₋₅-ω, eine Phenylengruppe, -CH₂-NHCO-CH₂-CH(CH₂COOH)-C₆H₄-ω-, -C₆H₄-(OCH₂CH₂)₀₋₁-N(CH₂COOH)-CH₂-ω oder eine gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoffatome, 1 bis 3-NHCO-, 1 bis 3 -CONH-gruppen unterbrochene und/oder mit 1 bis 3-(CH₂)₀₋₅COOH-Gruppen substituierte C₁-C₁₂-Alkylen- oder C₇-C₁₂-C₆H₄-O-Gruppe darstellt, wobei ω für die Bindungsstelle an -CO- steht,

oder

der allgemeinen Formel IIIc

(IIIc)

in der R^1 die oben genannte Bedeutung hat, R^4 Wasserstoff oder ein unter R^1 genanntes Metallionenäquivalent darstellt und U^1 – C_6H_4 -O-CH₂- ω - darstellt, wobei ω die Bindungsstelle an –CO- bedeutet

oder der allgemeinen Formel IVc

(IVc)

in der R¹ und R² die oben genannte Bedeutung haben

oder der allgemeinen Formel VcA oder VcB

(VcA)

(VcB)

in der R1 die oben genannte Bedeutung hat,

oder der allgemeinen Formel VIc

(VIc)

in der R1 die oben genannte Bedeutung hat,

oder der allgemeinen Formel VIIc

(VIIc)

in der R¹ die oben genannte Bedeutung hat und $U^1 - C_6H_4 - O - CH_2 - \omega - \ darstellt, \ wobei \ \omega \ die \ Bindungsstelle \ an \ -CO - \ bedeutet$ oder der allgemeinen Formel VIIIc

in der R1 die oben genannte Bedeutung hat,

und im Rest K gegebenenfalls vorhandene freie Säuregruppen gegebenenfalls als Salze organischer und/oder anorganischer Basen oder Aminosäuren oder Aminosäureamide vorliegen können,

G für den Fall, daß K die Metallkomplexe IIc bis VIIc bedeutet, einen mindestens dreifach funktionalisierten Rest ausgewählt aus den nachfolgenden Resten a) bis j) darstellt

(a)

(b)

(c)

(d)

(e)

(f)

(g)

(h)

(i)

$$\beta = \frac{N}{N} - (CH_2) + \frac{H}{A} - \frac{C}{N} - \frac{N}{N} = \frac{N}{N}$$

(j)

und

G für den Fall, daß K den Metallkomplex VIIIc bedeutet, einen mindestens dreifach funktionalisierten Rest ausgewählt aus k) oder I) darstellt,

(k)

(l)

wobei α die Bindungsstelle von G an den Komplex K bedeutet, β die Bindungsstelle von G zum Rest Y ist und γ die Bindungsstelle von G zum Rest Z darstellt

Y -CH₂-, δ-(CH₂)₁₋₅CO- β , δ-CH₂-CHOH-CO- β oder δ-CH(CHOH-CH₂OH)-CHOH-CHOH-CO- β bedeutet, wobei δ die Bindungsstelle zum Zuckerrest R darstellt und β die Bindungsstelle zum Rest G ist

Z für

$$\gamma$$
-N N-SO₂-8

 γ -COCH₂-N(C₂H₅)-SO₂- ϵ ,

 γ -COCH₂-O-(CH₂)₂-SO₂- ϵ ,

$$\gamma$$
 N-SO₂ ϵ

oder

γ - NHCH₂CH₂-O-CH₂CH₂ - ε

steht, wobei γ die Bindungsstelle von Z zum Rest G darstellt und ϵ die Bindungsstelle von Z an den perfluorierten Rest R^F bedeutet

und

I¹, m¹ unabhängig voneinander die ganzen Zahlen 1 oder 2 bedeuten und
 p¹ die ganzen Zahlen 1 bis 4 bedeutet,

eingesetzt werden.

Da die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Anwendung in der NMR-Diagnostik bestimmt sind, so muß das Metallion der signalgebenden Gruppe paramagnetisch sein. Dies sind insbesondere die zwei- und dreiwertigen Ionen der Elemente der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 und 58-70. Geeignete Ionen sind beispielsweise das Chrom(III)-, Eisen(II)-, Kobalt(II)-, Nickel(II)-, Kupfer(II)-, Praseodym(III)-, Neodym(III)-, Samarium(III)- und Ytterbium(III)-ion. Wegen ihres starken magnetischen Moments sind besonders bevorzugt Gadolinium(III)-, Terbium(III)-, Dysprosium(III)-, Holmium(III)-, Erbium(III)-, Eisen(III)- und Mangan(II)-ionen.

31

Bevorzugt sind Mangan(II)-, Eisen(III)-, Eisen(III)-, Praseodym(III)-, Neodym(III)-, Samarium(III)-, Gadolinium(III)- und Ytterbium(III)-ionen, insbesondere Dysprosium(III)-ionen.

In R¹ gegebenenfalls vorhandene acide Wasserstoffatome, das heißt diejenigen, die nicht durch das Zentralion substituiert worden sind, können gegebenenfalls ganz oder teilweise durch Kationen anorganischer und/oder organischer Basen oder Aminosäuren oder Aminosäureamide ersetzt sein.

Geeignete anorganische Kationen sind beispielsweise das Lithiumion, das Kaliumion, das Calciumion und insbesondere das Natriumion. Geeignete Kationen organischer Basen sind unter anderem solche von primären, sekundären oder tertiären Aminen, wie zum Beispiel Ethanolamin, Diethanolamin, Morpholin, Glucamin, N,N-Dimethylglucamin und insbesondere N-Methylglucamin. Geeignete Kationen von Aminosäuren sind beispielsweise die des Lysins, des Arginins und des Ornithins sowie die Amide ansonsten saurer oder neutraler Aminosäuren.

Besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel Ic sind solche mit dem Makrocyclus K der allgemeinen Formel IIc.

Der Rest U im Metallkomplex K bedeutet vorzugsweise -CH₂- oder C₆H₄-O-CH₂- ω , wobei ω für die Bindungsstelle an -CO- steht.

Die Alkylgruppen R² und R³ im Makrocyclus der allgemeinen Formel IIc können geradkettig oder verzweigt sein. Beispielhaft seien Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl genannt. Vorzugsweise bedeuten R² und R³ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl. In einer ganz besonders bevorzugten Ausführungsform steht R² für Methyl und R³ für Wasserstoff.

PCT/EP01/08498

Die Benzylgruppe oder die Phenylgruppe R² oder R³ im Makrocyclus K der allgemeinen Formel IIc kann auch im Ring substituiert sein.

Der Rest R in der allgemeinen Formel Ic bedeutet einen über die 1-OH- oder 1-SH-Position gebundenen Mono- oder Oligosaccharidrest oder Thiozuckerrest, wobei es sich hierbei erfindungsgemäß auch um Desoxyzucker handeln kann, die anstelle einer oder mehrerer OH-Gruppen ein H-atom enthalten. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung bedeutet R einen Monosaccharidrest mit 5 oder 6 C-Atomen, vorzugsweise Glucose, Mannose, Galactose, Ribose, Arabinose oder Xylose oder deren Desoxyzucker wie beispielsweise 6-Desoxygalactose (Fucose) oder 6-Desoxymannose (Rhamnose) oder deren Thiozucker, wobei Glucose, Mannose und Galactose besonders bevorzugt sind.

Von den erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel Ic sind weiterhin solche bevorzugt, in denen R^F – C_nF_{2n+1} bedeutet. n steht vorzugsweise für die Zahlen 4-15. Ganz besonders bevorzugt sind die Reste – C_4F_9 , - C_6F_{13} , - C_8F_{17} , - $C_{12}F_{25}$ und – $C_{14}F_{29}$ sowie die Reste der in den Beispielen genannten Verbindungen.

Der mindestens dreifach funktionalisierte Rest G in der allgemeinen Formel Ic, der das "Gerüst" darstellt, bedeutet in einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung den Lysinrest (a) oder (b).

Y und Z bedeuten die in der allgemeinen Formel Ic angegebenen Linker, wobei unabhängig voheinander für Z der Rest

$$\gamma$$
-N-SO₂- ϵ

und für Y der Rest δ-CH₂CO-β bevorzugt sind.

Die perfluoralkylhaltigen Metallkomplexe mit Zuckerresten der allgemeinen Formel Ic

$$(K)_{l}^{1}-G-(Z-R^{F})_{m}^{1}$$

$$(Ic)$$
 $(Y-R)_{p}^{1}$

mit K in der Bedeutung eines Metallkomplexes der allgemeinen Formeln IIc bis VIIc und G in der Bedeutung der Formeln a) bis j), wobei Y, Z, R, R^F, m¹, p¹ und I¹ die oben genannte Bedeutung haben, werden hergestellt, indem man in an sich bekannter Weise eine Carbonsäure der allgemeinen Formel IIi

worin R⁵ ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 23-29, 42-46, oder 58-70 oder eine Carboxylschutzgruppe bedeutet, und R², R³ und U die genannte Bedeutung haben

oder eine Carbonsäure der allgemeinen Formel IIIi

worin R⁴, R⁵ und U¹ die genannte Bedeutung haben oder eine Carbonsäure der allgemeinen Formel IVi

worin R⁵ und R² die genannte Bedeutung haben oder eine Carbonsäure der allgemeinen Formel Vi oder Vii

worin R⁵ die genannte Bedeutung hat

oder eine Carbonsäure der allgemeinen Formel VIi

worin R⁵ die genannte Bedeutung hat oder eine Carbonsäure der allgemeinen Formel VIII

worin R⁵ und U¹ die genannten Bedeutungen haben, in gegebenenfalls aktivierter Form mit einem Amin der allgemeinen Formel IXc

$$H-G-(Z-R^F)_m^1$$

 $|$ (IXc)
 $(Y-R)_p^1$

in der G die Bedeutung der Formeln a) bis j) hat und R, R^F, Y, Z, m¹ und p¹ die angegebene Bedeutung haben, in einer Kupplungsreaktion und gegebenenfalls nachfolgender Abspaltung gegebenenfalls vorhandener Schutzgruppen zu einem Metallkomplex der allgemeinen Formel Ic umsetzt oder

wenn R⁵ die Bedeutung einer Schutzgruppe hat, nach Abspaltung dieser Schutzgruppen in einem Folgeschritt in an sich bekannter Weise mit mindestens einem Metalloxid oder Metallsalz eines Elementes der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70 umsetzt, und anschließend, falls gewünscht, gegebenenfalls vorhandene acide Wasserstoffatome durch Kationen anorganischer und/oder organischer Basen, Aminosäuren oder Aminosäureamide substituiert.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel Ic mit K in der Bedeutung eines Metallkomplexes der allgemeinen Formel VIIIc und G in der Bedeutung der Formeln k) oder I) werden hergestellt, indem man in an sich bekannter Weise ein Amin der allgemeinen Formel VIIIi

worin R⁵ ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70 oder eine Carboxylschutzgruppe bedeutet,

mit einer, gegebenenfalls aktivierten, Carbonsäure der allgemeinen Formel Xc

HO – G –
$$(Z-R^F)_{m}^{1}$$

 $(Y-R)_{p}^{1}$ (Xc)

worin G die Bedeutung der Formeln k) oder I) hat und R, R^F, Y, Z, m¹ und p¹ die angegebenen Bedeutungen haben, in einer Kupplungsreaktion und gegebenenfalls nachfolgender Abspaltung gegebenenfalls vorhandener Schutzgruppen zu einem Metallkomplex der allgemeinen Formel Ic umsetzt oder

wenn R⁵ die Bedeutung einer Schutzgruppe hat, nach Abspaltung dieser Schutzgruppen in einem Folgeschritt in an sich bekannter Weise mit mindestens einem Metalloxid oder Metallsalz eines Elementes der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70 umsetzt, und anschließend, falls gewünscht, gegebenenfalls vorhandene acide Wasserstoffatome durch Kationen anorganischer und/oder organischer Basen, Aminosäuren oder Aminosäureamide substituiert.

Die eingesetzten Carbonsäuren der allgemeinen Formeln III bis VIII sind entweder bekannte Verbindungen oder werden nach den in den Beispielen beschriebenen Verfahren hergestellt. So ist die Herstellung der Carbonsäuren

der allgemeinen Formel III aus DE 196 52 386 bekannt. Die Herstellung der Carbonsäuren der allgemeinen Formel IVI ist DE 197 28 954 entnehmbar.

Vorstufe für Verbindungen der allgemeinen Formel VcA ist die N³-(2,6-Dioxomorpholinoethyl)-N⁶-(ethoxycarbonylmethyl)-3,6-diaza-octandisäure, die in EP 263 059 beschrieben ist.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel VcB leiten sich von der isomeren Diethylentriamin-pentaessigsäure ab, die über die am mittleren N-Atom stehende Essigsäure bindet. Diese DTPA ist in den Patenten DE 195 07 819 und DE 195 08 058 beschrieben.

Verbindungen der allgemeinen Formel VIc leiten sich vom N-(Carboxymethyl)-N-[2-(2,6-dioxo-4-morpholinyl)-ethyl]-glycin ab, dessen Herstellung in J. Am. Oil. Chem. Soc. (1982), <u>59</u> (2), 104-107, beschrieben ist.

Verbindungen der allgemeinen Formel VIIc leiten sich von der 1-(4-Carboxymethoxybenzyl)-ethylendiamin-tetraessigsäure ab, die im Patent US 4,622,420 beschrieben ist.

Die als Ausgangsstoffe eingesetzten perbenzylierten Zuckersäuren können analog Lockhoff, Angew. Chem. 1998, 110 Nr. 24, S. 3634ff. Hergestellt werden. So erfolgt z.B. die Herstellung der 1-O-Essigsäure von Perbenzyl-Glucose über 2 Stufen, via Trichloracetimidat und Umsetzung mit Hydroxyessigsäureethylester, BF₃-Katalyse in THF und anschließender Verseifung mit NaOH in MeOH/THF.

In einem vorteilhafteren Verfahren können die als Ausgangsstoffe eingesetzten perbenzylierten Zuckersäuren auch hergestellt werden, indem die perbenzylierten 1-OH-Zucker in einem mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmittel gelöst und mit einem Alkylierungsreagenz der allgemeinen Formel XIc

Nu-L-COO-Sg

(XIc),

worin Nu ein Nucleofug bedeutet, L -(CH₂) (1-5), -CH₂-CHOH-, -CH(CHOH-CH₂OH)-CHOH-CHOH- ist, und Sg eine Schutzgruppe darstellt,

in Gegenwart einer Base und gegebenenfalls eines Phasentransfer-Katalysators umgesetzt werden. Als Nucleofug können im Alkylierungsreagenz der allgemeinen Formel XIc beispielsweise die Reste -CI, -Br, -J, -OTs, -OMs, -OSO₂CF₃, -OSO₂C₄F₉ oder -OSO₂C₈F₁₇ enthalten sein.

Bei der Schutzgruppe handelt es sich um eine übliche Säureschutzgruppe. Diese Schutzgruppen sind dem Fachmann gut vertraut (Protective Groups in Organic Syntheses, second Edition, T.W.Greene and P.G.M. Wuts, John Wiley & Sons Inc., New York 1991).

Die erfindungsgemäße Umsetzung kann bei Temperaturen von 0-50°C, vorzugsweise von 0°C bis Raumtemperatur erfolgen. Die Reaktionszeiten betragen von 10 Minuten bis 24 Stunden, vorzugsweise von 20 Minuten bis 12 Stunden.

Die Base wird entweder in fester Form, vorzugsweise fein gepulvert, oder als 10-70%ige, vorzugsweise 30-50%ige, wäßrige Lösung zugesetzt. Als bevorzugte Basen dienen NaOH und KOH.

Als organische, nicht mit Wasser mischbare Lösungsmittel können im erfindungsgemäßen Alkylierungsverfahren beispielsweise Toluol, Benzol, CF₃-Benzol, Hexan, Cyclohexan, Diethylether, Tetrahydrofuran, Dichlormethan, MTB oder deren Gemische eingesetzt werden.

Als Phasentransfer-Katalysatoren dienen im erfindungsgemäßen Verfahren die für diesen Zweck bekannten quartären Ammonium- oder Phosphoniumsalze oder auch Kronenether wie z. B. [15]-Krone-5 oder [18]-Krone-6. Vorzugsweise kommen quartäre Ammoniumsalze mit vier gleichen oder verschiedenen Kohlenwasserstoffgruppen am Kation, ausgewählt aus Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl oder Isobutyl in Frage. Die Kohlenwasserstoffgruppen am

Kation müssen groß genug sein, um eine gute Löslichkeit des Alkylierungsreagenzes im organischen Lösungsmittel zu gewährleisten. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt wird N(Butyl)₄+-Cl⁻, N(Butyl)₄+-HSO₄-, aber auch N(Methyl)₄+-Cl⁻ eingesetzt.

Als ganz besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel Ic wird erfindungsgemäß der Metallkomplex XV der Tab. 1 (Beispiel 1) eingesetzt.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung finden die perfluoralkylhaltigen Komplexe mit polaren Resten der allgemeinen Formel Id Anwendung

$$(K)_{l}^{1}-G-(Z-R^{F})_{m}^{1}$$

$$| \qquad \qquad | \qquad \qquad (Id)_{p}^{2}$$

in der

R^F eine perfluorierte, geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffkette mit der Formel -C_nF_{2n}E ist, in der E ein endständiges Fluor-, Chlor-, Brom-, Jododer Wasserstoffatom darstellt und n für die Zahlen 4-30 steht,

K für einen Metallkomplex der allgemeinen Formel IId steht.

(IId)

· in der

R¹ ein Wasserstoffatom oder ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70 bedeutet,

U

mit der Maßgabe, daß mindestens zwei R¹ für Metallionenäquivalente stehen,

R² und R³ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₇-Alkyl, Benzyl, Phenyl, -CH₂OH oder -CH₂OCH₃ darstellen und

-C₆H₄-O-CH₂-ω-, -(CH₂)₁₋₅-ω, eine Phenylengruppe, -CH₂-NHCO-CH₂-CH(CH₂COOH)-C₆H₄-ω-, -C₆H₄-(OCH₂CH₂)₀₋₁-N(CH₂COOH)-CH₂-ω oder eine gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoffatome, 1 bis 3-NHCO-, 1 bis 3 -CONH-gruppen unterbrochene und/oder mit 1 bis 3

-(CH₂)₀₋₅COOH-Gruppen substituierte C₁-C₁₂-Alkylen- oder C₇-C₁₂-C₆H₄-0-Gruppe darstellt, wobei ω für die Bindungsstelle an --CO-steht,

oder der allgemeinen Formel IIId

(IIId)

in der R¹ die oben genannte Bedeutung hat, R⁴ Wasserstoff oder ein unter R¹ genanntes Metallionenäquivalent darstellt und U¹ – C_6H_4 -O-CH $_2$ - ω - darstellt, wobei ω die Bindungsstelle an –CO- bedeutet oder der allgemeinen Formel IVd

(IVd)

in der R¹ und R² die oben genannte Bedeutung haben

oder der allgemeinen Formel VdA oder VdB

(VdA)

(VdB)

in der R¹ die oben genannte Bedeutung hat,

oder der allgemeinen Formel VId

(VId)

in der R¹ die oben genannte Bedeutung hat,

oder der allgemeinen Formel VIId

in der R^1 die oben genannte Bedeutung hat und U^1 – C_6H_4 -O-C H_2 - ω - darstellt, wobei ω die Bindungsstelle an –CO- bedeutet

und im Rest K gegebenenfalls vorhandene freie Säuregruppen gegebenenfalls als Salze organischer und/oder anorganischer Basen oder Aminosäuren oder Aminosäureamide vorliegen können,

G einen mindestens dreifach funktionalisierten Rest ausgewählt aus den nachfolgenden Resten a) bis g) darstellt

(a)

$$\alpha \sim N - (CH_2)_4 - C - CO - \gamma$$
 γ
 γ
 γ
 γ
 γ
 γ
 γ
 γ
 γ

(c)

(d)

(e)

(h)
$$\gamma$$
 -CO-(CH₂)₂₋₃-CH-CO-W β ; (i) β -W CO-(CH₂)₂₋₃-CH-CO-W γ NH NH α

wobei α die Bindungsstelle von G an den Komplex K bedeutet, β die Bindungsstelle von G zum Rest R ist und γ die Bindungsstelle von G zum Rest Z darstellt

Z für
$$\gamma - N \longrightarrow N - SO_2 - 8$$

R

 γ -C(O)CH₂O(CH₂)₂- ϵ ,

steht, wobei γ die Bindungsstelle von Z zum Rest G darstellt und ε die Bindungsstelle von Z an den perfluorierten Rest R^F bedeutet einen polaren Rest ausgewählt aus den Komplexen K der allgemeinen Formeln IId bis VIId darstellt, wobei R¹ hier ein

PCT/EP01/08498

45

Wasserstoffatom oder ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 20, 23-29, 42-46 oder 58-70 bedeutet,

und die Reste R², R³, R⁴, U und U¹ die oben angegebene Bedeutung aufweisen

oder

den Folsäurerest

oder

eine über -CO-, SO₂- oder eine direkte Bindung an den Rest G gebundene Kohlenstoffkette mit 2-30 C-Atomen bedeutet, geradlinig oder verzweigt, gesättigt oder ungesättigt,

gegebenenfalls unterbrochen durch 1-10 Sauerstoffatome, 1-5 – NHCO-Gruppen, 1-5 –CONH-Gruppen, 1-2 Schwefelatome, 1-5 – NH-Gruppen oder 1-2 Phenylengruppen, die gegebenenfalls mit 1-2 OH-Gruppen, 1-2 NH₂-Gruppen, 1-2 –COOH-Gruppen, oder 1-2 – SO₃H-Gruppen substituiert sein können

gegebenenfalls substituiert mit 1-8 OH-Gruppen, 1-5 –COOH-Gruppen, 1-2 SO_3H -Gruppen, 1-5 NH_2 -Gruppen, 1-5 C_1 - C_4 -Alkoxygruppen,

und

oder

l¹, m¹, p² unabhängig voneinander die ganzen Zahlen 1 oder 2 bedeuten.

Da die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Anwendung in der NMR-Diagnostik bestimmt sind, muß das Metallion der signalgebenden Gruppe paramagnetisch sein. Dies sind insbesondere die zwei- und dreiwertigen Ionen der Elemente der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 und 58-70. Geeignete Ionen sind beispielsweise das Chrom(III)-, Eisen(II)-, Kobalt(II)-, Nickel(II)-, Kupfer(II)-, Praseodym(III)-, Neodym(III)-, Samarium(III)- und Ytterbium(III)-ion. Wegen ihres starken magnetischen Moments sind besonders bevorzugt Gadolinium(III)-, Terbium(III)-, Dysprosium(III)-, Holmium(III)-, Erbium(III)-, Eisen(III)- und Mangan(II)-ionen.

Bevorzugt sind Mangan(II)-, Eisen(II)-, Eisen(III)-, Praseodym(III)-, Neodym(III)-, Samarium(III)-, Gadolinium(III)- und Ytterbium(III)-ionen, insbesondere Dysprosium(III)-ionen.

In R¹ gegebenenfalls vorhandene acide Wasserstoffatome, das heißt diejenigen, die nicht durch das Zentralion substituiert worden sind, können gegebenenfalls ganz oder teilweise durch Kationen anorganischer und/oder organischer Basen oder Aminosäuren oder Aminosäureamide ersetzt sein.

Geeignete anorganische Kationen sind beispielsweise das Lithiumion, das Kaliumion, das Calciumion und insbesondere das Natriumion. Geeignete Kationen organischer Basen sind unter anderem solche von primären, sekundären oder tertiären Aminen, wie zum Beispiel Ethanolamin, Diethanolamin, Morpholin, Glucamin, N,N-Dimethylglucamin und insbesondere N-Methylglucamin. Geeignete Kationen von Aminosäuren sind beispielsweise die des Lysins, des Arginins und des Ornithins sowie die Amide ansonsten saurer oder neutraler Aminosäuren.

Besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel Id sind solche mit dem Makrocyclus K der allgemeinen Formeln IId, IIId, VdB oder VIId.

Der Rest U im Metallkomplex K bedeutet vorzugsweise -CH₂- oder C₆H₄-O- CH₂- ω , wobei ω für die Bindungsstelle an -CO- steht.

Die Alkylgruppen R² und R³ im Makrocyclus der allgemeinen Formel IId können geradkettig oder verzweigt sein. Beispielhaft seien Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl genannt. Vorzugsweise bedeuten R² und R³ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl.

In einer ganz besonders bevorzugten Ausführungsform steht R² für Methyl und R³ für Wasserstoff.

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

Die Benzylgruppe oder die Phenylgruppe R² oder R³ im Makrocyclus K der allgemeinen Formel Ild kann auch im Ring substituiert sein.

Der polare Rest R in der allgemeinen Formel Id bedeutet in einer bevorzugten Ausführungsform den Komplex K, wobei dieser vorzugsweise neben einem Gd³⁺- oder Mn²⁺-Komplex auch ein Ca²⁺-Komplex sein kann. Besonders bevorzugt sind als polare Reste R die Komplexe K der allgemeinen Formeln Ild, Illd, VdA oder Vlld. Ganz besonders bevorzugt weisen diese als R¹ ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 20, 25, 39 oder 64 auf.

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform hat der polare Rest R die folgenden Bedeutungen:

- -C(O)CH₂CH₂SO₃H
- -C(O)CH₂OCH₂CH₂OCH₂CH₂OH
- -C(O)CH₂OCH₂CH₂OH
- -C(O)CH₂OCH₂CH(OH)CH₂OH
- -C(O)CH₂NH-C(O)CH₂COOH
- -C(O)CH₂CH(OH)CH₂OH
- -C(O)CH₂OCH₂COOH
- -SO₂CH₂CH₂COOH
- -C(O)-C₆H₃-(m-COOH)₂
- $-C(O)CH_2O(CH_2)_2-C_6H_3-(m-COOH)_2$
- -C(O)CH₂O-C₆H₄-m-SO₃H
- -C(O)CH2NHC(O)CH2NHC(O)CH2OCH2COOH
- -C(O)CH₂OCH₂CH₂OCH₂COOH
- -C(O)CH₂OCH₂CH(OH)CH₂O-CH₂CH₂OH
- -C(O)CH₂OCH₂CH(OH)CH₂OCH₂-CH(OH)-CH₂OH
- -C(O)CH₂SO₃H
- -C(O)CH₂CH₂COOH
- -C(O)CH(OH)CH(OH)CH₂OH
- $-C(O)CH_2O[(CH_2)_2O]_{1-9}-CH_3$
- -C(O)CH₂O[(CH₂)₂O]₁₋₉-H
- -C(O)CH₂OCH(CH₂OH)₂

- -C(O)CH₂OCH(CH₂OCH₂COOH)₂
- $-C(O)-C_6H_3-(m-OCH_2COOH)_2$
- -CO-CH₂O-(CH₂)₂O(CH₂)₂O-(CH₂)₂O(CH₂)₂OCH₃

vorzugsweise -C(O)CH₂O[(CH₂)₂O]₄-CH₃.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform bedeutet der polare Rest R den Folsäurerest.

Von den erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel Id sind weiterhin solche bevorzugt, in denen R^F – C_nF_{2n+1} bedeutet. n steht vorzugsweise für die Zahlen 4-15. Ganz besonders bevorzugt sind die Reste – C_4F_9 , - C_6F_{13} , - C_8F_{17} , - $C_{12}F_{25}$ und – $C_{14}F_{29}$.

Der mindestens dreifach funktionalisierte Rest G in der allgemeinen Formel Id, der das "Gerüst" darstellt, bedeutet in einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung den Lysinrest (a) oder (b).

Z bedeutet die in der allgemeinen Formel Id angegebenen Linker, wobei der Rest

bevorzugt ist.

Die perfluoralkylhaltigen Metallkomplexe mit polaren Resten der allgemeinen Formel Id

$$(K)_{l}^{1}-G-(Z-R^{F})_{m}^{1}$$

$$| \qquad \qquad (Id)$$
 $(R)_{p}^{2}$

in der K, G, R, Z, R^F , I^1 , m^1 und p^2 die oben angegebene Bedeutung haben,

werden hergestellt, indem man in an sich bekannter Weise eine Carbonsäure der allgemeinen Formel IIk

worin R⁵ ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70 oder eine Carboxylschutzgruppe bedeutet, und R², R³ und U die genannte Bedeutung haben

oder eine Carbonsäure der allgemeinen Formel IIIk

worin R⁴, R⁵ und U¹ die genannte Bedeutung haben

oder eine Carbonsäure der allgemeinen Formel IVk

(IVk)

worin R⁵ und R² die genannte Bedeutung haben oder eine Carbonsäure der allgemeinen Formel Vk oder Vm

worin R⁵ die genannte Bedeutung hat

oder eine Carbonsäure der allgemeinen Formel VIk

worin R⁵ die genannte Bedeutung hat oder eine Carbonsäure der allgemeinen Formel VIIk

(VIIk)

worin R⁵ und U¹ die genannten Bedeutungen haben, in gegebenenfalls aktivierter Form mit einem Amin der allgemeinen Formel VIIId

$$H-G-(Z-R^F)_m^1$$

$$(VIIId)$$

$$(R)_p^2$$

in der G, R, Z, R^F, m¹ und p² die angegebene Bedeutung haben, in einer Kupplungsreaktion und gegebenenfalls nachfolgender Abspaltung gegebenenfalls vorhandener Schutzgruppen zu einem Metallkomplex der allgemeinen Formel Id umsetzt

oder

wenn R⁵ die Bedeutung einer Schutzgruppe hat, nach Abspaltung dieser Schutzgruppen in einem Folgeschritt in an sich bekannter Weise mit mindestens einem Metalloxid oder Metallsalz eines Elementes der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70 umsetzt, und anschließend, falls gewünscht, gegebenenfalls vorhandene acide Wasserstoffatome durch Kationen anorganischer und/oder organischer Basen, Aminosäuren oder Aminosäureamide substituiert.

Die eingesetzten Carbonsäuren der allgemeinen Formeln IIk bis VIIk sind entweder bekannte Verbindungen oder werden nach den in den Beispielen beschriebenen Verfahren hergestellt. So ist die Herstellung der Carbonsäuren

der allgemeinen Formel IIk aus DE 196 52 386 bekannt. Die Herstellung der Carbonsäuren der allgemeinen Formel IVk ist DE 197 28 954 entnehmbar.

Vorstufe für Verbindungen der allgemeinen Formel VdA ist die N³-(2,6-Dioxomorpholinoethyl)-N⁶-(ethoxycarbonylmethyl)-3,6-diaza-octandisäure, die in EP 263 059 beschrieben ist.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel VdB leiten sich von der isomeren Diethylentriamin-pentaessigsäure ab, die über die am mittleren N-Atom stehende Essigsäure bindet. Diese DTPA ist in den Patenten DE 195 07 819 und DE 195 08 058 beschrieben.

Verbindungen der allgemeinen Formel VId leiten sich vom N-(Carboxymethyl)-N-[2-(2,6-dioxo-4-morpholinyl)-ethyl]-glycin ab, dessen Herstellung in J. Am. Oil. Chem. Soc. (1982), 59 (2), 104-107, beschrieben ist.

Verbindungen der allgemeinen Formel VIId leiten sich von der 1-(4-Carboxymethoxybenzyl)-ethylendiamin-tetraessigsäure ab, deren Herstellung im Patent US 4,622,420 beschrieben worden ist.

Als ganz besonders bevorzugte Verbindung der allgemeinen Formel Id wird erfindungsgemäß der Metallkomplex XVI der Tab. 1 eingesetzt.

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform der Erfindung können galenische Formulierungen eingesetzt werden, die paramagnetische und diamagnetische perfluoralkylhaltige Substanzen enthalten. Vorzugsweise liegen die paramagnetischen und diamagnetischen Substanzen in einem wässrigen Lösungsmittel gelöst vor.

Als paramagnetische perfluoralkylhaltige Verbindungen können in den Formulierungen erfindungsgemäß alle vorstehend genannten Metallkomplexe der allgemeinen Formeln I, Ia, Ib, Ic und/oder Id eingesetzt werden.

Die diamagnetischen perfluoralkylhaltigen Substanzen sind solche der allgemeinen Formel XX:

$$R^{F}-L^{2}-B^{2} \tag{XX}$$

worin R^F einen geradkettigen oder verzweigten Perfluoralkylrest mit 4 bis 30 Kohlenstoffatomen darstellt, L² für einen Linker und B² für eine hydrophile Gruppe steht. Der Linker L² ist eine direkte Bindung, eine -SO₂-Gruppe oder eine geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffkette mit bis zu 20 Kohlenstoffatomen, welche mit ein oder mehreren -OH, -COO⁻, -SO₃-Gruppen substituiert sein kann und/oder gegebenenfalls ein oder mehrere -O-, -S-, -CO-, -CONH-, -NHCO-, -CONR⁹-, -NR⁹CO-, -SO₂-, -PO₄-, -NH-, -NR⁹-Gruppen, einen Arylring oder ein Piperazin enthält, wobei R⁹ für einen C₁- bis C₂₀- Alkylrest steht, welcher wiederum ein oder mehrere O-Atome enthalten kann und/oder mit -COO⁻ oder SO₃-Gruppen substituiert sein kann.

Die hydrophile Gruppe B² ist ein Mono- oder Disaccharid, eine oder mehrere benachbarte -COO oder -SO3-Gruppen, eine Dicarbonsäure, eine Picolinsäure, eine Benzolsulfonsäure, eine Tetralsophthalsäure, hydropyrandicarbonsäure. eine 2,6-Pyridindicarbonsäure. ein quartäres Ammoniumion, eine Aminopolycarbonsäure, eine Aminodipolyethylenalvcolsulfonsäure, eine Aminopolyethylenglycolgruppe, eine SO2-(CH2)2-OH-Gruppe, eine Polyhydroxyalkylkette mit mindestens zwei Hydroxylgruppen oder eine oder mehrere Polyethylenglycolketten mit mindestens Glycoleinheiten, wobei die Polyethylenglycolketten durch eine -OH oder -OCH₃-Gruppe terminiert sind. Derartige Substanzen sind teilweise bereits bekannt, teilweise wurden solche Substanzen zur Herstellung erfindungsgemäßen Formulierungen neu synthetisiert. Bekannte perfluoralkylhaltige Substanzen und deren Herstellung werden in den folgenden Publikationen beschrieben:

- J. G. Riess, Journal of Drug Targeting, 1994, Vol. 2, pp. 455-468;
- J. B. Nivet et al., Eur. J. Med. Chem., 1991, Vol. 26, pp. 953-960;
 - M.-P. Krafft et al., Angew. Chem., 1994, Vol. 106, No. 10, pp. 1146-1148;
 - M. Lanier et al., Tetrahedron Letters, 1995, Vol. 36, No. 14, pp. 2491-2492;
 - F. Guillod et al., Carbohydrate Research, 1994, Vol. 261, pp. 37-55;

- S. Achilefu et al., Journal of Fluorine Chemistry, 1995, Vol. 70, pp. 19-26;
- L. Clary et al., Tetrahedron, 1995, Vol. 51, No. 47, pp. 13073-13088;
- F. Szoni et al., Journal of Fluorine Chemistry, 1989, Vol. 42, pp. 59-68;
- H. Wu et al., Supramolecular Chemistry, 1994, Vol. 3, pp. 175-180;
- F. Guileri et al., Angew. Chem. 1994, Vol. 106, No. 14, pp. 1583-1585;
- M.-P. Krafft et al., Eur. J. Med. Chem., 1991, Vol. 26, pp.545-550;
- J. Greiner et al., Journal of Fluorine Chemistry, 1992, Vol. 56, pp. 285-293;
- A. Milius et al., Carbohydrate Research, 1992, Vol. 229, pp. 323-336;
- J. Riess et al., Colloids and Surfaces A, 1994, Vol. 84, pp. 33-48;
- G. Merhi et al., J. Med. Chem., 1996, Vol. 39, pp. 4483-4488;
- V. Cirkva et al., Jounal of Fluorine Chemistry, 1997, Vol. 83, pp. 151-158;
- A. Ould Amanetoullah et al., Journal of Fluorine Chemistry, 1997, Vol. 84, pp. 149-153;
- J. Chen et al., Inorg. Chem., 1996, Vol. 35, pp. 1590-161;
- L. Clary et al., Tetrahedron Letters, 1995, Vol. 36, No. 4, pp. 539-542;
- MM. Chaabouni et al., Journal of Fluorine Chemistry, 1990, Vol. 46, pp. 307-315;
- A. Milius et al., New J. Chem., 1991, Vol. 15, pp.337-344;
- M.-P. Krafft et al., New J. Chem., 1990, Vol. 14, pp. 869-875;
- J.-B. Nivet et al., New J. Chem., 1994, Vol. 18, pp. 861-869;
- C. Santaella et al., New J. Chem., 1991, Vol. 15, pp.685-692;
- C. Santaella et al., New J. Chem., 1992, Vol. 16, pp. 399-404;
- A.Milius et al., New J. Chem., 1992, Vol. 16, pp. 771-773;
- F. Szönyi et al., Journal of Fluorine Chemistry, 1991, Vol. 55, pp. 85-92;
- C. Santaella et al., Angew. Chem., 1991, Vol. 103, No. 5, pp. 584-586;
- M.-P. Krafft et al., Angew. Chem., 1993, Vol. 105, No. 5, pp. 783-785; EP 0 548 096 B1.

Die Herstellung der neuen perfluoralkylhaltigen Substanzen erfolgt analog der obengenannten literaturbekannten Verbindungen und ist in den Beispielen beschrieben. Es handelt sich dabei um Substanzen der allgemeinen Formel XXI

$$R^F - X^1$$
 (XXI)

worin R^F einen geradkettigen oder verzweigten Perfluoralkylrest mit 4 bis 30 Kohlenstoffatomen darstellt und X¹ ein Rest ausgewählt aus der Gruppe der folgenden Reste ist (n ist dabei eine Zahl zwischen 1 und 10):

Bevorzugte diamagnetische perfluoralkylhaltige Substanzen sind solche mit einem Monosaccharid als hydrophiler Gruppe B².

Besonders bevorzugte diamagnetische perfluoralkylhaltige Verbindungen enthalten einen Perfluoralkylrest R_f mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen, einen Linker L², welcher eine –SO₂-Gruppe oder eine geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffkette mit bis zu 20 Kohlenstoffatomen darstellt, die wiederum ein oder mehrere –O-, -CO-, -CONH-, -NHCO-, -CONR-, -NRCO-, -SO₂-Gruppen oder ein Piperazin enthält, worin R die oben angegebene Bedeutung hat, und ein Monosaccharid als hydrophile Gruppe B².

Weitere geeignete diamagnetische perfluoralkylhaltige Verbindungen sind Konjugate aus Cyclodextrin und perfluoralkylhaltigen Verbindungen. Diese Konjugate bestehen aus α -, β - oder γ -Cyclodextrin und Verbindungen der allgemeinen Formel XXII

$$A^{1}-L^{3}-R^{F}$$
 (XXII)

worin A¹ für ein Adamantan-, Biphenyl- oder Anthracenmolekül, L³ für einen Linker und R^F für einen geradkettigen oder verzweigten Perfluoralkylrest mit 4 bis 30 Kohlenstoffatomen steht. Der Linker L³ ist eine geradkettige Kohlenwasserstoffkette mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen, welche durch ein oder mehrere Sauerstoffatome, ein oder mehrere CO-, SO₂-, CONH-, NHCO-, CONR-, NRCO-, NH-, NR-Gruppen oder ein Piperazin unterbrochen sein kann, wobei R ein C₁-C₅-Alkylrest ist.

Bevorzugte Verbindungen sind die folgenden Verbindungen:

60

Die galenischen Formulierungen der vorliegenden Erfindung enthalten die paramagnetischen und diamagnetischen perfluoralkylhaltigen Verbindungen in einem Mischungsverhältnis zwischen 5:95 und 95:5. Bevorzugt sind Mischungsverhältnisse zwischen 40:60 und 60:40 der beiden Substanzen. Beide Substanzen werden in millimolaren Konzentrationen verwendet. Es werden Konzentrationen zwischen 0.5 und 1000 mmol/l Lösungsmittel erreicht. Das Lösungsmittel ist bevorzugt Wasser. Die Metallkonzentration der Formulierungen liegt bevorzugt in einem Bereich von 50 – 250 mmol/l.

Bevorzugt sind Mischungen aus paramagnetischen und diamagnetischen perfluoralkylhaltigen Verbindungen, bei denen die Perfluoralkylketten eine Länge von 6 bis 12 Kohlenstoffatomen haben. Besonders bevorzugt sind Mischungen, bei denen sowohl die paramagnetischen als auch die diamagnetischen perfluoralkylhaltigen Verbindungen eine Perfluoralkylkette mit 8 Kohlenstoffatomen aufweisen.

Die Herstellung der galenischen Formulierungen erfolgt dadurch, daß die paramagnetischen perfluoralkylhaltigen Verbindungen (Komponente A) und die diamagnetischen perfluoralkylhaltigen Substanzen (Komponente B) in Molenbrüchen zwischen 0.05 und 0.95 an Komponente A oder B eingewogen und in einem geeigneten Lösungsmittel gelöst werden. Ein besonders gut geeignetes Lösungsmittel ist Wasser. Dieser Lösung werden dann übliche galenische Zusätze wie z.B. Pufferlösungen und das Ca-Salz des Komplexbildners im Überschuß zugegeben. Bei 10 bis 100°C werden die Lösungen stark gerührt. Alternativ können die Lösungen bei 10 bis 100°C in

einem Ultraschallbad behandelt werden. Eine weitere Alternative besteht darin, daß man die Lösungen mit Mikrowellen behandelt.

Bei Stoffen, die sich als Einzelkomponenten nicht in Wasser lösen, erweist es sich als vorteilhaft, einen Lösungsvermittler wie Alkohol (z.B. Methanol oder Ethanol) oder ein anderes mit Wasser mischbares Lösungsmittel zuzusetzen und dieses dann langsam abzudestillieren. Die Destillation kann unter Vakuum erfolgen. Der Rückstand wird anschließend in Wasser gelöst und die Lösung filtriert. Es ist auch möglich, jede Komponente für sich in jeweils einem Lösungsmittel getrennt zu lösen, dann zusammenzufügen und wie oben weiterzuverfahren. Als vorteilhaft hat es sich erwiesen, eine relativ stark konzentrierte Lösung (> 100 mmol) des Metallkomplexes (Komponente A) vorzulegen und dann Komponente B pur zuzugeben und wie oben erwähnt die Lösung zu Rühren oder mit Ultraschall bzw. Mikrowellen zu behandeln.

Zusammenfassend ist festzustellen, dass als ganz besonders bevorzugte Verbindungen die in Tabelle 1 aufgeführten Gadoliniumkomplexe I-XVI die erfindungsgemäßen Kriterien erfüllen. Die physikalischen Parameter dieser Metallkomplexe I-XVI sind in Tab. 2 aufgeführt.

Sowohl die erfindungsgemäßen paramagnetischen Verbindungen der allgemeinen Formeln I, Ia, Ib, Ic und Id als auch die erfindungsgemäßen Formulierungen aus paramagnetischen und diamagnetischen perfluoralkylhaltigen Substanzen eignen sich in hervorragender Weise als Kontrastmittel im MR-Imaging zur Darstellung von Plaques, Tumoren und Nekrosen.

<u>Tabelle 1:</u> Erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt verwendete Metallkomplexe

Komplex	Literaturstelle, Name			
1	WO 97/26017, Beispiel 33f Gadolinium-Komplex von 10-[1-Methyl-2-oxo-3-aza-5-oxo-{4-perfluorooctyl-sulfonyl-piperazin-1-yl}-pentyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan			
H	WO 97/26017, Beispiel 2c Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5-oxo-7-oxa-10,10,11,11, 12,12, 13,13,14,14,15,15,16,16,17,17-heptadecafluorheptacecyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan			
Ш	WO 97/26017, Beispiel 34b Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5,9-dioxo-9-{4-perfluoroctyl}-piperazin-1-yl}-nonyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)-1,4,7, 10-tetraazacyclododecan			
IV	WO 97/26017, Beispiel 1c Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5-oxo-7-aza-7-(perfluoroctyl-sulfonyl)-nonyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan			
V	Beispiel 2c, vorliegende Anmeldung 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(2,3-dihydroxypropyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl)-amid]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex			
VI	WO 97/26017, Beispiel 3c Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-oxa-1H,1H,2H,3H,3H,5H,5H,6H,6H-perfluortetradecyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10- tetraazacyclododecan			
VII	Beispiel 5e, vorliegende Anmeldung 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)säure-[N-(3,6,9,12,15-pentaoxa)-hexadecyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex			
VIII	Beispiel 3c vorliegende Anmeldung 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-sāure-N-(5-hydroxy-3-oxa-pentyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex			
IX	Beispiel 6b, vorliegende Anmeldung 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-3,6,9,16-tetraoxa-13-aza-14-oxo- C_{19} - C_{26} -hepta-decafluor)hexacosyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex			

x	Beispiel 1c, vorliegende Anmeldung 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl]-säure-N-(2-methoxyethyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex		
ΧI	WO 97/26017, Beispiel 32c Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5-oxo-7-oxa-10,10,11,11,12,12, 13,13,14,14,15,15,16,16,17,17,18,18,19,19-henicosafluor-nonadecyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)- 1,4,7,10-tetraazacyclododecan		
XII	WO 97/26017, Beispiel 38d Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5-oxo-11-aza-11-(perfluoroctyl-suflonyl)-tridecyl]-1-4-7-tris(carboxymethyl) 1,4,7,10-tetraazacyclododecan		
XIII	WO 97/26017, Beispiel 35d Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5-oxo-7-aza-7-(perfluoroctyl-sulfonyl)-8-phenyl-octyl]-1-4-7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan		
XIV	WO 99/01161, Beispiel 1g 1,4,7-Tris{1,4,7-tris(N-(carboxylatomethyl)-10-[N-1-methyl-3,6-diaza-2,5,8-trioxooctan-1,8-diyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex}-10-N-2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluor-tridecanoyl]- 1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex		
XV	Beispiel 21f, vorliegende Anmeldung 6-N-[1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)- 1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-N-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-2-N-[1-O-α-D-carbonylmethyl-manno-pyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex		
XVI	Beispiel 54b, vorliegende Anmeldung 2,6-N,N'-Bis[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl-piperazin]-amid, Gd-Komplex		

Tabelle 2:

Physikochemische Parameter der erfindungsgemäß verwendeten Komplexe gemäß Tabelle 1

			R ¹
Komplex	CMC	2 Rh	Plasma
Nr.	(mol/l)	(nm)	(I/mmol.s)
1	1,86 · 10 ⁻⁶	4,6	25.7
<u>.</u> II	2,30 · 10 -5	14	35,7
			33
111	7,06 · 10 ⁻⁶	3,2	24,9
IV	1,0 · 10 ⁻⁶	31,5	29,7
٧	3,9 · 10 ⁻⁶	4,4	19,6
VI	1,44 · 10 ⁻⁵	3,2	27,5
VII	5,20 · 10 ⁻⁵	3,0	30,3
VIII	2,92 · 10 ⁻⁵	25	21,2
IX	2,65 · 10 ⁻⁶	6,0	13,3
X	7,90 · 10 ⁻⁶	5,4	25,7
XI	2,88 · 10 ⁻⁶	35,5	24,8
XII	1,07 · 10 ⁻⁵	7,4	30,5
XIII	3,25 · 10 ⁻⁶	4,3	34,0
XIV	8,90 10-4	2,2	19,5
XV	2,50 · 10 ⁻⁶	4,4	15,9
XVI	3,90 · 10 ⁻⁵	4,9	21,3

CMC: kritische Mizellbildungskonzentration2 Rh: hydrodynamischer Mizelldurchmesser

R¹: Relaxivity

Ausführungsbeispiele

5 Beispiel 1

a) 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-Oxa-perfluortridecansäure-N-(2-methoxy)-ethylamid

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 4,51 g (60 mmol) 2-Methoxyethylamin und 6,07 g (60 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 20:1) chromatographiert.

Ausbeute: 30,28 g (91 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

25

30

35

ber.: C 31,10 H 2,44 N 2,42 F 55,76 gef.: C 30,87 H 2,58 N 2,35 F 55,51

b) N-(2-Methoxyethyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortride-cylamin

30 g (51,79 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 1a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei

5

10

15

20

25

30

40°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2 Propanol= 20:1). Ausbeute: 26,93 g (92 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 31,87 H 2,85 N 2,48 F 57,14 gef.: C 31,69 H 3,10 N 2,27 F 56,88

c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(2-methoxyethyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl)-amid]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex (Metallkomplex X)

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 8,98 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 1b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dan 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser). Ausbeute: 15,14 g (81 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 5,7 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 34,70 H 3,77 N 7,14 F 27,44 Gd 13,36 gef.: C 34,51 H 3,94 N 7,02 F 27,25 Gd 13,18

5

10

15

20

25

30

35

Beispiel 2

a) 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecansäure-N-(2,3-dihydroxypropyl)-amid

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 5,47 g (60 mmol) 2,3- Dihydroxypropylamin und 6,07 g (60 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Ethanol= 15:1) chromatographiert.

Elementaranalyse:

ber.: C 30,32 H 2,20 N 2,36 F 54,35 gef.: C 30,12 H 2,41 N 2,18 F 54,15

Ausbeute: 29,70 g (87 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

b) N-(2,3-Dihydroxypropyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluor-tridecyl)-amin

30 g (48,8 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 2a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 50 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 300 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 60°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 Mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 15:1). Ausbeute: 24,07 g (85 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

ber.: C 31,05 H 2,61 N 2,41 F 55,66 gef.: C 31,91 H 2,78 N 2,33 F 55,47

5

10

15

20

c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(2,3-dihydroxypropyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl)-amid]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex (Metallkomplex V)

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarbo-amoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 9,21 g(15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 2b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dan 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser). Ausbeute: 16,09 g (85 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 6,3 %

25

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 34,26 H 3,64 N 7,05 F 27,10 Gd 13,19 gef.: C 34,12 H 3,83 N 6,91 F 26,88 Gd 12,93

5

10

15

30

35

Beispiel 3

a) 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-(5-hydroxy-3-oxa-pentyl)-amid

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 6,25 g (60 mmol) 5-Hydroxy-3-oxa-pentylamin und 6,07 g (60 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 15:1)

Ausbeute: 32,20 g (92 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

20 Elementaranalyse:

chromatographiert.

ber.: C 31,54 H 2,65 N 2,30 F 53,01 gef.: C 31,61 H 2,84 N 2,14 F 52,85

25 b) N-(5-Hydroxy-3-oxa-pentyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-per-fluortridecyl)-amin

30 g (49,24 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 3a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 10 Stunden bei 50°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 Mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand

an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2-Propanol= 20:1).

Ausbeute: 26,09 g (89 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

5 Elementaranalyse:

ber.: C 32,28 H 3,05 N 2,35 F 54,25 gef.: C 32,12 H 3,21 N 2,18 F 54,09

- c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(5-hydroxy-3-oxa-pentyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl)-amid]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex (Metallkomplex VIII)
- 15 10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 9,45 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 3b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dan 7,42 g (30 20 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel 25 RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser). Ausbeute: 16,10 g (84 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 5,7 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

30 ber.: C 34,83 H 3,84 N 6,96 F 26,76 Gd 13,03 gef.: C 34,65 H 3,96 N 6,84 F 26,62 Gd 12,91

Beispiel 4

a) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-(2-hydroxyethyl)-amid

10

20

25

30

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 3,66 g (60 mmol) 2-Aminoethanol und 6,07 g (60 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 20:1) chromatographiert.

Ausbeute: 28,90 g (89 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 29,75 H 2,14 N 2,48 F 57,14gef.: C 29,61 H 2,29 N 2,37 F 57,01

b) N-(2-Hydroxyethyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortride-cyl)-amin

28 g (49,54 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 4a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 10 Stunden bei 50°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2 Propanol= 15:1).

Ausbeute: 25,12 g (92 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

35 Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 30,50 H 2,56 N 2,54 F 58,59 gef.: C 30,32 H 2,71 N 2,48 F 58,43

c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(2-hydroxyethyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl)-amin-amid]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex

5

10

15

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarbo-amoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 8,75 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 4b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dan 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser). Ausbeute: 16,81 g (91 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 7,2 %

20 Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 34,08 H 3,64 N 7,23 F 27,77 Gd 13,52 gef.: C 33,91 H 3,82 N 7,14 F 27,58 Gd 13,41

25 Beispiel 5

a) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäureamid

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 200 ml Dichlormethan gelöst. Dann wird bei 0°C Ammoniakgas für ca. 2 Stunden in die Lösung geleitet. Man rührt 4 Stunden bei 0°C nach, anschließend 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im

Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 20:1) chromatographiert. Ausbeute: 27,85 g (93 % d. Th.)

PCT/EP01/08498

5 Elementaranalyse:

ber.: C 27,66 H 1,55 N 2,69 F 61,97 gef.: C 27,49 H 1,72 N 2,54 F 61,81

10 b) 1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecylamin, Hydrochlorid

27 g (51,8 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 5a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 400 ml Ethanol/100 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 60°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein und kristallisiert den Rückstand aus wenig Ethanol/Diethylether um.

Ausbeute: 26,75 g (95 % d. Th.) eines farblosen, kristallinen Feststoffes

Elementaranalyse:

ber.: C 26,51 H 2,04 N 2,58 F 59,41 Cl 6,52 gef.: C 26,37 H 2,21 N 2,46 F 59,25 Cl. 6,38

25

15

20

- c) 3,6,9,12,15-Pentaoxahexadecansäure-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl)-amid
- Zu 26,5 g (48,74 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 5b und 14,8 g (146,2 mmol) Triethylamin, gelöst in 300 ml Dichlormethan tropft, gibt man bei 0°C 14,24 g (50 mmol) 3,6,9,12,15-Pentaoxahexadecansäurechlorid und rührt 3 Stunden bei 0°C. Man gibt 300 ml 5 % ige aqu. Salzsäure zu und rührt 30 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über
 Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der

Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton: 20:1).

Ausbeute: 32,03 g (87 % d. Th.) eines farblosen Öls

5 Elementaranalyse:

15

20

30

35

ber.: C 36,57 H 4,00 N 1,85 F 42,75 gef.: C 36,46 H 4,12 N 1,76 F 42,53

10 d) N-(3,6,9,12,15-Pentaoxahexadecyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H-3-oxa)-per-fluortridecyl)-amin

31 g (41,03 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 5c werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 25 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 40°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2 Propanol= 15:1).

25 Ausbeute: 27,68 g (91 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 37,26 H 4,35 N 1,89 F 43,56 gef.: C 37,11 H 4,51 N 1,73 F 43,41

e) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-3,6,9,12,15-pentaoxa)-hexadecyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadolinium-komplex (Metallkomplex VII)

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 11,77 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 5d zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dan 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 18,05 g (84 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 6,2 %

15

10

5

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 37,28 H 4,47 N 6,21 F 23,87 Gd 11,62 gef.: C 37,11 H 4,61 N 6,03 F 23,64 Gd 11.42

20

25

30

35

Beispiel 6

a) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(12-amino-3,6,9-trioxa-dodecyl)-amid]- 1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadolini-umkomplex

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid und 3,66 g (31,76 mmol) N-Hydroxysuccinimid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 3,51 g (17 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt 5 Stunden bei 15 °C. Zur Abtrennung des Harnstoffes wird die Lösung filtriert. Zum Filtrat gibt man 14,66 g (60 mmol) 1,12-Diamino-3,6,9-trioxa-dodecan und 2,02 g (20 mmol) Triethylamin zu und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 1500 ml Diethylether/50 ml n-Butanol und rührt 30 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und

an Kieselgel RP-18 chromatographiert (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/ Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 12,66 g (69 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 3,5 %

5

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 30,16 H 4,54 N 8,49 F 27,96 Gd 13,61 gef.: C 30,02 H 4,68 N 8,35 F 27,81 Gd 13,45

10

b) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-3,6,9,16-tetraoxa-13-aza-14-oxo-C₁₉-C₂₆-hepta-decafluor)-hexacosyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex (Metallkomplex IX)

15

11,3 g (21,64 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure, 0,85 g (20 mmol) Lithiumchlorid und 4,95 g (43 mmol) N-Hydroxysuccinimid werden bei 25 °C in 150 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 6,19 g (30 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt 5

Stunden bei 15 °C. Zur Abtrennung des Harnstoffes wird die Lösung filtriert. Zum Filtrat gibt man 12,5 g (10,82 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 6a und 3,29 g (32,47 mmol) Triethylamin zu und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 1300 ml Diethylether/100 ml Aceton und rührt 30 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und an Kieselgel RP-18 chromatographiert (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/ Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 13,01 g (90 % d. Th.)

Wassergehalt: 6,7 %

30 Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 36,86 H 4,30 N 7,34 F 24,17 Gd 11,77 gef.: C 36,68 H 4,41 N 7,25 F 24,03 Gd 11,55

Beispiel 7

35

- 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-amid]-1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan, Gadoliniumkomplex
- 10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid und 3,66 g (31,76 mmol) N-Hydroxysuccinimid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 3,51 g (17 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt 5 Stunden bei 15 °C. Zur Abtrennung des Harnstoffes wird die Lösung filtriert. Zum Filtrat gibt man 8,63 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 5b und 5,06 g (50 mmol) Triethylamin zu und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 1500 ml Diethylether/100 ml Aceton und rührt 30 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und an Kieselgel RP-18 chromatographiert (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/ Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 13,86 g (78 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 9,3 %

20 Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 33,28 H 3,42 N 7,51 F 28,87 Gd 14,05 gef.: C 33,12 H 3,61 N 7,37 F 28,69 Gd 13,89

25 Beispiel 8

- a) 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-(2,3,4,5,6-pentahydroxy)-hexylamid
- Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 10,87 g (60 mmol) Glucamin und 6,07 g (60 mmol)
 Triethylamin, gelöst in 150 ml Dichlormethan/150 Dioxan getropft . Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 8 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 400 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die orga-

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

nische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 5:1) chromatographiert.

Ausbeute: 30,71 g (78 % d. Th.)

5

Elementaranalyse:

ber.: C 31,55 H 2,94 N 2,04 F 47,13 gef.: C 31,44 H 3,09 N 1,97 F 47,01

10

b) N-(2,3,4,5,6-pentahydroxyhexyl)-N-1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-amin

30 g (43,77 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 8a werden in 300 ml
Tetrahydrofuran gelöst und 50 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 48 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 500 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 500 ml Ethanol/100 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 15
Stunden bei 60°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 400 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 5 mal mit je 400 ml Chloroform. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 3:1).

Ausbeute: 19,69 g (67 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

30 ber.: C 32,20 H 3,30 N 2,09 F 48,11 gef.: C 32,05 H 3,43 N 1,97 F 47,93

c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-2,3,5,6-penthydroxy)-hexyl-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-per-fluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 15,88 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 8b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dan 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 16,10 g (79 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers

Wassergehalt: 6,3 %

15

10

5

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 36,64 H 3,93 N 6,55 F 25,17 Gd 12,26 gef.: C 34,49 H 4,13 N 6,48 F 25,03 Gd 12,11

20

Beispiel 9

a) 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-(2,2-dimethyl-5-hydroxy-1,3-dioxepan-6-yl)-amid

25

30

35

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 9,67 g (60 mmol) 5-Amino-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-6-ol und 6,07 g (60 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 5 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml Wasser-zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 15:1) chromatographiert.

Ausbeute: 27,62 g (85 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 34,30 H 3,03 N 2,11 F 48,54 gef.: C 34,15 H 3,19 N 2,04 F 48.37

5

30

b) N-(1-Hydroxymethyl-2,3-dihydroxypropyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-amin

27 g (40,58 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 9a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 26 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 20 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 300 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/100 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 6 Stunden bei 60°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 400 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 5 mal mit je 250 ml Chloroform. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 6:1). Ausbeute: 20,09 g (81 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

25 ber.: C 31,44 H 2,97 N 2,29 F 52,83 gef.: C 31,26 H 3,11 N 2,18 F 52.67

- c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-1-hydroxymethyl-2,3-dihydroxypropyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex
- 10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarbo-amoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 9,71 g (15,88 mmol) der Titelverbin-

dung aus Beispiel 9b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dan 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser). Ausbeute: 13,40 g (69 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 9,1 %

10

5

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.:	C 34,37	H 3,79	N 6,87	F 24,41	Gd 12,86
gef.:	C 34,18	H 3,95	N 6,71	F 24,25	Gd 12,70

15

Beispiel 10

- a) Perfluoroctylsulfonsäure-N-[(2-benzyloxycarbonylamino)-ethyl]-amid
- 40 g (173,4 mmol) 1-Benzyloxycarbonylamino-2-aminoethan, Hydrochlorid, 87,1 g (173,4 mmol) Perfluoroctylsulfofluorid und 35,42 g (350 mmol) Triethylamin werden 10 Stunden auf 80°C erwärmt. Man kühlt auf Raumtemperatur ab und gibt direkt auf eine Kieselgelsäule zur chromatographischen Aufreinigung (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 20:1).
- Ausbeute: 42,22 g (36 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

ber.:	C 31,97	H 1,94	N 4,14	F 47,75	S 4,74
gef.:	C 31,83	H 2,11	N 4,03	F 47,63	S 4,63

30

- b) Perfluoroctylsulfonsäure-N-[(2-amino)-ethyl]-amid
- 30 g (44,36 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 10a werden in 300 ml
 Methanol gelöst und 5 g Palladiumkatalysator (10 % Pd/C) zugegeben, man

hydriert über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert zum Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein.

Ausbeute: 24.05 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffes

5 Elementaranalyse:

ber.: C 22,15 H 1,30 N 5,17 F 59,57 gef.: C 22,04 H 1,41 N 5,05 F 59,62

10 c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-[(2-per-fluoroctylsulfonylamino)-ethyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gado-liniumkomplex

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarbo-amoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid und 3,66 g (31,76 mmol) N-Hydroxysuccinimid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 3,51 g (17 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt 5 Stunden bei 15 °C. Zur Abtrennung des Harnstoffes wird die Lösung filtriert. Zum Filtrat gibt man 8,61 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 10b und 2,02 g (20 mmol) Triethylamin zu und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 1500 ml Diethylether/100 ml Aceton und rührt 30 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und an Kieselgel RP-18 chromatographiert (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/ Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 15,76 g (86 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 6,5 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 30,19 H 3,06 N 8,50 F 27,99 Gd 13,63 S 2,78
 gef.: C 30,03 H 3,18 N 8,41 F 27,81 Gd 13,50 S 2,61

Beispiel 11

10

15

20

25

30

a) 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-(2-benzyloxy-carboxylamino-ethyl]-amid

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 13,84 g (60 mmol) 1-Benzyloxycarbonylamin-2-aminoethan, Hydrochlorid und 12,14 g (120 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 5 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 20:1) chromatographiert.

Ausbeute: 33,30 g (83 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

ber.: C 37,84 H 2,74 N 4,01 F 46,25 gef.: C 37,67 H 2,89 N 3,88 F 46,11

b) 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-[(2-amino)-ethyl]-amid

30 g (42,96 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 11a werden in 500 ml Methanol gelöst und 5 g Palladiumkatalysator (10 % Pd/C) zugegeben, man hydriert über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert zum Katalysator ab

und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein. Ausbeute: 24,24 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

ber.: C 29,80 H 2,32 N 4,96 F 57,24 gef.: C 29,67 H 2,41 N 4,88 F 57,15

- c) 1,4,7-Tris-(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-[3-aza-6-oxa-4-oxo-(C₉-C₁₆-heptadecafluor)-hexadecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan- Gadoliniumkomplex
- 10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarbo-amoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid und 3,66 g (31,76 mmol) N-Hydroxysuccinimid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 3,51 g (17 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt 5 Stunden bei 15 °C. Zur Abtrennung des Harnstoffes wird die Lösung filtriert. Zum Filtrat gibt man 8,96 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 11b und 2,02 g (20 mmol) Triethylamin zu und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 1500 ml Diethylether/100 ml Aceton und rührt 30 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und an Kieselgel RP-18 chromatographiert (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/ Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 15,31 g (82 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 6,3 %

20 Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 33,71 H 3,51 N 8,34 F 27,46 Gd 13,37 gef.: C 33,61 H 3,63 N 8,17 F 27,31 Gd 13,20

25 **Beispiel 12**

- a) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluorundecansäure-N-[(2-hydroxy)-ethyl]-amid
- Zu 24,25 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 3,66 g (60 mmol) Ethanolamin und 6,07 g (60 mmol)
 Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische

Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 20:1) chromatographiert.

Ausbeute: 24,86 g (93 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

5

Elementaranalyse:

ber.: C 30,98 H 2,60 N 3,01 F 53,09 gef.: C 30,71 H 2,81 N 2,87 F 52,82

10

30

35

b) N-(2-Hydroxyethyl)-N-1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluorunde-cyl)-amin

24 g (51,59 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 12a werden in 300 ml
Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 12 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 40°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2-Propanol= 20:1).

Ausbeute: 20,95 g (90 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

ber.: C 31,94 H 3,13 N 3,10 F 54,73 gef.: C 31,71 H 3,31 N 3,01 F 54,58

c) 1,4,7-Tris-(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-[(2-hydroxy)-ethyl-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H—3oxa)-perfluorundecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-Gadoliniumkomplex

10

15

25

30

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarbo-amoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 8,98 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 12b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dan 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser). Ausbeute: 14,01 g (83 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Elementaranalyse:

ber.: C 35,03 H 3,98 N 7,91 F 23,24 Gd 14,79 gef.: C 34,85 H 4,19 N 7,75 F 23,05 Gd 14,58

Beispiel 13

a) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluorundecansäure-N-(3,6,9,12-tetraoxa-tridecyl)-amid

Zu 24,25 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluorundecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 12,44 g (60 mmol) 3,6,9,12-Tetraoxa-tridecylamin und 6,07 g (60 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan, getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 15:1) chromatographiert. Ausbeute: 31,61 g (90 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

35 Elementaranalyse:

ber.: C 37,33 H 4,29 N 2,29 F 40,40 gef.: C 37,15 H 4,41 N 2,12 F 40,18

10

15

35

b) N-(3,6,9,12-Tetraoxatridecyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluorundecyl)-amin

31 g (50,7 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 13a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 32 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 40°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2-Propanol= 20:1).

Ausbeute: 28,17 g (93 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz): 20

> ber.: N 2,34 C 38,20 H 4,72 F 41,34 gef.: C 38.05 H 4,83 N 2,40 F 41.50

c) 1,4,7-Tris-(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-25 [(3,6,9,12-tetraoxa)-tridecyl-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3oxa)-perfluorundecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan- Gadoliniumkomplex

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g 30 (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 9,49 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 13b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dann 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer

Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser). Ausbeute: 16,13 g (84 % d. Th.)

5 Elementaranalyse:

ber.: C 37,75 H 4,67 N 6,95 F 20,43 Gd 13,01 gef.: C 37,91 H 4,81 N 6,83 F 20,60 Gd 13,15

10

35

Beispiel 14

 a) 2-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-amino-essigsäure-t.butylester

Zu 32,0 g (58,65 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 5b und 24,89 g (180 mmol) Kaliumcarbonat in 300 ml Acetonitril tropft man bei 50 °C 6,523 g (40 mmol) Bromessigsäure-t.butylester zu und rührt 3 Stunden bei dieser Temperatur. Man gibt 300 ml Dichlormethan zu, filtriert von den ausgefallenen Salzen ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2-Propanol= 20:1).

Ausbeute: 28,11 g (57 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

15 Elementaranalyse:

ber.: C 34,80 H 3,24 N 2,25 F 51,98 gef.: C 34,98 H 3,31 N 2,20 F 52,16

Ausbeute: 16,64 g (85 % d. Th.)

- b) 1,4,7-Tris-(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-[(t.butyloxycarbonylmethyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3oxa)-per-fluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan- Gadoliniumkomplex
- 10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 9,87 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 14a zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dann 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser).

Elementaranalyse:

ber.: C 36,04 H 3,92 N 6,82 F 26,19 Gd 12,72 gef.: C 35,92 H 3,83 N 6,91 F 26,29 Gd 12,84

5

- c) 1,4,7-Tris-(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-[(carboxymethyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan- Gadoliniumkomplex
- 10 g (8,11 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 14b werden in 50 ml Trifluoressigsäure gelöst und 5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein und chromatographiert den Rückstand an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser). Nach dem Eindampfen der produkthaltigen Fraktionen wird der Rückstand in Wasser gelöst und mit 5 %iger aqu. Natronlauge auf pH 7,2 gestellt. Die Lösung wird filtriert und das Filtrat gefriergetrocknet. Ausbeute: 10,48 g (91 % d. Th.)

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

20 ber.: C 33,06 H 3,28 N 7,01 F 26,94 Gd 13,12 Na 1,92 gef.: C 33,19 H 3,40 N 7,20 F 27,14 Gd 13,25 Na 2,00

Beispiel 15

25

- a) 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-(2-hydroxyethyl)-amid
- Zu 32 g (56,61 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 4a gibt man 2,96 g (74 mmol) Natriumhydrid (aus 60 % Natriumhydrid in Parafinöl) in 300 ml Tetrahydrofuran und rührt 3 Stunden bei Raumtemperatur unter Stickstoff. Man tropft 7,67 g (74 mmol) Bromessigsäure-t.butylester, gelöst in 20 ml Tetrahydrofuran, zu und rührt 5 Stunden bei 50 °C. Man gibt 50 ml Methanol zu und dampft im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan(/2-Propanol= 20:1). Ausbeute: 23,46 g (61 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 35,36 H 3,26 N 2,06 F 47,54 gef.: C 35,52 H 3,40 N 2,17 F 47,40

5

30

b) N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-N-[4-t.butyloxycarbonyl-3-oxa)-butyl]-amin

35,0 g (51,52 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 15a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 40°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2-Propanol= 20:1).

Ausbeute: 31,88 g (93 % d. Th.)

Elementaranalyse:

25 ber.: C 36,10 H 3,64 N 2,11 F 48,54

gef.: C 35,90 H 3,75 N 2,20 F 48,71

- c) 1,4,7-Tris-(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-[(4-t.butyloxycarbonyl-3-oxa)-butyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex
- 10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarbo-amoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 10,57 g (15,88 mmol) der

Titelverbindung aus Beispiel 15b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dann 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus

Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser). Ausbeute: 16,63 g (82 % d. Th.)

10

5

Elementaranalyse:

ber.: C 36,68 H 4.10 N 6.58 F 25,29 Gd 12,31 gef.: C 36,81 H 4,20 N 6,41 F 25,40 Gd 12,19

15

- d) 1,4,7-Tris-(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-(4carboxy-3-oxa)-butyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex
- 12 g (9,40 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 15c werden in 50 ml Trif-20 luoressigsäure gelöst und 5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein und chromatographiert den Rückstand an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser). Nach dem Eindampfen der produkthaltigen Fraktionen wird der Rückstand in Wasser gelöst und mit 5 %iger aqu. Natron-25 . lauge auf pH 7,2 gestellt. Die Lösung wird filtriert und das Filtrat gefriergetrocknet.

Ausbeute: 11,41 g (92 % d. Th.)

Wassergehalt: 5,8 %

30

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 33,82 H 3,49 N 6,76 F 25,98 Gd 12,65 Na 1,85 gef.: C 33,95 H 3,60 N 6.88 F 26,15 Gd 12,49 Na 1,93

10

15

25

Beispiel 16

a) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-(2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-amid

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 32,62 g (60 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 5b und 6,07 g (60 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 15:1) chromatographiert. Ausbeute: 52,87 g (91 % d. Th.)

Elementaranalyse:

20 ber.: C 28,50 H 1,49 N 1,38 F 63,87 gef.: C 28,65 H 1,61 N 1,50 F 64,01

- b) N-Bis-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl)-amin
- 52 g (51,42 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 16a werden in 500 ml
 Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 400 ml Ethanol/70 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 40°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 400 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 400 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2-Propanol= 20:1). Ausbeute: 47,18 g (92 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

ber.: C 28,90 H 1,72 N 1,40 F 64,77 gef.: C 30,03 H 1,81 N 1,55 F 65,00

5

c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-bis-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-amid]-1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan, Gadoliniumkomplex

10

15

20

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarbo-amoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 15,84 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 16b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dann 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 20,95 g (82 % d. Th.)

25 Elementaranalyse:

ber.: C 32,10 H 2,82 N 5,22 F 40,14 Gd 9,77 gef.: C 29,87 H 2,91 N 5,09 F 40,28 Gd 9,98

30 Beispiel 17

- a) 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-(5-hydroxy-3-oxa-pentyl)-amid
- Zu 32 g (52,52 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 3a gibt man 2,80 g (70 mmol) Natriumhydrid (aus 60 % Natriumhydrid in Parafinöl) in 300 ml Tetra-

10

15

20

25

35

hydrofuran und rührt 3 Stunden bei Raumtemperatur unter Stickstoff. Man tropft 9,68 g (70 mmol) Bromessigsäure-t.butylester gelöst in 20 ml Tetrahydrofuran zu und rührt 5 Stunden bei 50 °C. Man gibt 50 ml Methanol zu und dampft im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan(/2-Propanol= 20:1). Ausbeute: 19,31 g (59 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 32,76 H 2,91 N 2,25 F 51,82 gef.: C 32,98 H 2,99 N 2,36 F 51,98

b) N-(3,6-Dioxa-heptyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortride-cyl)-amin

32 g (51,34 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 17a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 40°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2-Propanol= 20:1). Ausbeute: 28,47 g (91 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 33,51 H 3,31 N 2,30 F 53,01
 gef.: C 33,63 H 3,41 N 2,21 F 52,87

c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(3,6-dioxa)-heptyl-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-amid]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex

10

25

30

35

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 9,68 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 17b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dann 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus

Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 16,09 g (83 % d. Th.)

15 Elementaranalyse:

ber.: C 35,41 H 3,96 N 6,88 F 26,45 Gd 12,88 gef.: C 35,57 H 4,11 N 6,72 F 26,58 Gd 12,97

20 Beispiel 18

a) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-(hexyl)-amid

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 6,07 g (60 mmol) nHexylamin und 6,07 g (60 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 20:1) chromatographiert.

Elementaranalyse:

Ausbeute: 30,95 g (89 % d. Th.)

ber.: C 35,72 H 3,33 N 2,31 F 53,35 gef.: C 35,60 H 3,45 N 2,43 F 53.63

- b) N-(Hexyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-amin 5
- 31 g (51,21 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 18a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur 10 Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 40°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2-Propanol= 20:1). Ausbeute: 28,16 g (93 % d. Th.)

20 Elementaranalyse:

15

ber.: C 36,56 H 3,75 N 2,37 F 54,62 gef.: C 36,40 H 3,82 N 2,27 F 54,81

- c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-(hexyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-25 tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex
- 10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid 30 gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 10,98 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 18b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dann 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine 35 Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an

Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus

Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 16,29 g (84 % d. Th.)

5 Elementaranalyse:

ber.: C 36,94 H 4,19 N 6,99 F 26,85 Gd 13,07 gef.: C 37,18 H 4,31 N 7,18 F 26,67 Gd 13.19

10 Beispiel 19

a) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-[(10-t.butyloxycarbonyl)-decyl]-amid

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 15,45 g (60 mmol) 11-Amino-undecansäure-t.butylester und 6,07 g (60 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan, getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 20:1) chromatographiert. Ausbeute: 42,04 g (92 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 42,58 H 4,76 N 1,84 F 42,41
 gef.: C 42,74 H 4,90 N 1,73 F 42.61

b) N-(10-t.Butyloxycarbonyl-decyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxaperfluortridecyl)-amin

10

25

30

39 g (51,21 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 19a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 400 ml Ethanol/70 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 40°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 350 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 400 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2-Propanol= 20:1). Ausbeute: 34,84 g (91 % d. Th.)

Elementaranalyse:

15 ber.: C 43,38 H 5,12 N 1,87 F 43,20

gef.: C 43,22 H 5,23 N 1,96 F 43,33

c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-(10-t.butyloxycarbonyl)-decyl-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluor-tridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarbo-amoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 11,87 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 19b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dann 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser).

35 Ausbeute: 17,92 g (83 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 40,65 H 4,89 N 6,18 F 23,76 Gd 11,57 gef.: C 40,81 H 4,99 N 6,32 F 23,94 Gd 11,73

- d) 1,4,7-Tris-(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-(10-carboxy)-decyl-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex, Natriumsalz
- 12 g (8,83 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 19c werden in 50 ml Trifluoressigsäure gelöst und 5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man
 dampft im Vakuum zur Trockne ein und chromatographiert den Rückstand
 an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser). Nach dem Eindampfen der produkthaltigen Fraktionen wird der Rückstand in Wasser gelöst und mit 5 %iger aqu. Natronlauge auf pH 7,2 gestellt. Die Lösung wird filtriert und das Filtrat gefriergetrocknet.

Ausbeute: 12,48 g (92 % d. Th.)

Wassergehalt: 6,2 %

20 Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 38,07 H 4,34 N 6,34 F 24,37 Gd 11,87 Na 1,73 gef.: C 37,89 H 4,44 N 6,22 F 24,51 Gd 12,01 Na 1,80

25 **Beispiel 20**

- a) 15-Benzyl-3,6,9,12,15-Pentaoxa-hexadecylsäure-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3oxa)-perfluortridecyl)-amid
- Zu 19,67 g (57,45 mmol) 15-Benzyl-3,6,9,12,15-Pentaoxahexadecylsäure in 250 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 32,62 g (60 mmol) 1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxaperfluor-tridecylamin, Hydrochlorid und 6,07 g (60 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu.

Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 20:1) chromatographiert.

5 Ausbeute: 44,91 g (94 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

ber.: C 41,89 H 4,12 N 1,68 F 38,84 gef.: C 42,02 H 4,25 N 1,83 F 39,07

10

35

b) N-15-Benzyl-3,6,9,12,15-pentaoxa-hexadecyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3oxa)-perfluortridecyl)-amin

43 g (51,72 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 20a)werden in 400 ml Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 400 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 40°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 350 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 400 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2-Propanol= 20:1).

Ausbeute: 39,32 g (93 % d. Th.)

Elementaranalyse:

30 ber.: C 42,60 H 4,12 N 1,68 F 38,84 gef.: C 42,45 H 4,23 N 1,57 F 38,99

c) 1,4,7-Tris-(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-(15-benzyl-3,6,9,12,15-pentaoxa)-hexadecyl-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H,

5H-3-oxa)- tridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex

10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,35 g 5 (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 12,98 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 20b) zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dann 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine 10 Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus 15

Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 18,84 g (83 % d. Th.)

Elementaranalyse:

20

25

30

35

ber.: C 40,34 H 4.51 N 5.88 F 22,60 Gd 11,00 aef.: C 40,50 H 4,62 N 5,76 F 22,73 Gd 11.16

d) 1,4,7-Tris-(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-(14hydroxy -3,6,9,12-tetraoxa)-tetradecyl-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3oxa)- perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex

12 g (8,40 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 20c werden in 150 ml Methanol gelöst und 1,0 g Palladiumkatalysator (10 % Pd/C) zugegeben, man hydriert über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert zum Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein. Ausbeute: 10,13 g (95 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.:	C 38,80	H 4,61	N 1,10	F 25,45	Gd 12,39
gef.:	C 38,87	H 4,73	N 1,20	F 25,58	Gd 12,50

Beispiel 21

a) 2-N-Trifluoracetyl -6-N- benzyloxycarbonyl-L-lysin

100,0 g (356,7mmol) 6-N-Benzyloxycarbonyl-L-lysin werden in einer Mischung aus 1000 ml Trifluoressigsäureethylester und 500 ml Ethanol gelöst und 24

Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man dampft zur Trockne ein und kristallisiert den Rückstand aus Diisopropylether.

Ausbeute:128,9 g (96 % der Theorie) eines farblosen kristallienen Pulvers. Schmelzpunkt: 98,5 $^{\circ}\text{C}$.

Elementaranalyse:

10 ber.: C 51,07 H 5,09 N 7,44 F 15,14 gef.: C 51,25 H 5,18 N 7,58 F 15,03

b) 2-N-Trifluoracetyl -6-N- benzyloxycarbonyl-L-lysin [1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu 125,0 g (332,0mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21a) und 188,7 g (332,0 mmol) 1- Perfluoroctylsulfonylpiperazin (hergestellt nach DE 19603033) in 750 ml Tetrahydrofuran ,gibt man bei 0°C 164,2 g (0,664 mmol) EEDQ (2-Ethoxy-1.3-dibydrophipolip 1 corbonolipus 1 corbonol

Ethoxy-1,2-dihydrochinolin -1-carbonsäureethylester) zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Methanol = 20:1) . Ausbeute: 286,0 g (93% der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Schmelzpunkt: 92 °C .

25 Elementaranalyse:

15

30

ber.: C 36,30 H 2,83 N 6,05 F 41,01 S 3,46 gef.: C 36,18 H 2,94 N 5,98 F 40,87 S 3,40

c) 6-N- Benzyloxycarbonyl-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

In eine Lösung aus 280,0 g (302,2mol) der Titelverbindung aus Beispiel 21b) in 2000ml Ethanol, leitet man bei 0°C für eine Stunde Ammoniak-Gas ein. Man rührt anschließend 4 Stunden bei 0°C. Es wird zur Trockene eingedampft und

der Rückstand aus Wasser ausgerührt . Man filtriert den Feststoff ab und trocknet im Vakuum bei 50 °C .

Ausbeute: 243,5 g (97 % der Theorie) eines amorphen Feststoffs. Elementaranalyse:

5 ber.: C 37,60 H 3,28 N 6,75 F 38,89 S 3,86 gef.: C 37,55 H 3,33 N 6,68 F 38,78 S 3,81

d) 6-N-Benzyloxycarbonyl – 2-N-[1-0-α-D -carbonylmethyl-(2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu einer Lösung aus 100,0 g (120,4 mol) der Titelverbindung aus Beispiel 21c),
 72,1 g (120,4 mol) 1-O-α-D-Carboxymethyl – 2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose und 13,86 g (120,4 mol) N-Hydroxysuccinimid, gelöst in 500 ml
 Dimethylformamid, gibt man bei 0°C 41,27g (200,0 mmol) N,N –
 Dicyclohexylcarbodiimid hinzu. Man rührt 3 Stunden bei 0°C und anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel.

20 (Laufmittel: Dichlormethan/Ethanol = 20:1).

Ausbeute: 136,1 g (87 % der Theorie) eines zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 57,32 H 4,89 N 4,31 F 24,86 S 2,47 gef.: C 57,38 H 5,07 N 4,22 F 24,78 S 2.39

25

10

- e) 2-N-[1-0-α-D-Carbonylmethyl-mannopyranose]-L-lysin-1-[(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid
- 130,0 g (100,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21d) werden in 2000 ml Ethanol gelöst und es werden 10,0 g Palladium Katalysator (10% Pd / C) hinzu gegeben. Man hydriert 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein .

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

105

Ausbeute: 91,7 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.: C 34,07 H 3,63 N 6,11 S 3,50 F 35.24 gef.: C 33,91 H 3,72 N 6,04 S 3,40 F 35.31

5

10

20

f) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-N-(pentanoyi-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-2-N-[1-O- α -D-carbonylmethylmannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid,Gd-Komplex (Metallkomplex XV)

50,0 g (54,55 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21e) , 6,28 g (54,55 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 4,62 g (109,0 mol) Lithiumchlorid und 34,35 g (54,55 mol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-10- (carboxy - 3-aza-4-oxo-5methyl-pent-5-yl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex, werden unter 15 leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 16,88 g (81,8 mol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (RP-18 Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril) .

Ausbeute: 75,9 g (91,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Wassergehalt: 8,6 %.

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet):

ber.: C 35,34 25 H 4,09 N 8.24 S 2.10 F 21.12 Gd 10,28 gef.: C 35,28 H 4,15 N 8,19 S 2,15 F 21.03 Gd 10,14

Beispiel 22

30

a) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-N-(pentanoyi -3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-2-N-[1-O-α-D-carbonylmethylmannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

50,0 g (54,55 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21e), 6,28g (54,55mmol) N-Hydroxysuccinimid, 4,62g (109,0 mol) Lithiumchlorid und 34,35g (54,55 mol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-10- (carboxy – 3-aza-4-oxo-5-methyl-pent-5-yl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan,Gd-Komplex, werden unter leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10 °C gibt man 16,88g (81,8 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei

10 Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rürt 10 Minuten .
Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch
Chromatographie gereinigt (RP-18 Laufmittel: Gradient aus Wasser /Ethanol /
Acetonitril.

Ausbeute: 76,0 g (92,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs .

15 Wassergehalt: 6,88 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 34,90 H 3,93 N 8,32 S 2,12 F 21,33 Gd 10,38 gef.: C 34,81 H 4,02 N 8,27 S 2,09 F 21,22 Gd 10,19

20

Beispiel 23

- a) 2-[4-3-Oxapropionsäureethylester]-phenylessigsäuremethylester
- Zu 200,0 g (1204,0 mmol) 4-Hydroxyphenylessigsäuremethylester, 212,0 g (2000,0 mmol) Natriumcarbonat in 2000 ml Aceton gibt man 233,8 g (1400,0 mmol) 2-Bromessigsäureethylester und kocht 5 Stunden unter Rückfluß. Man filtriert den Feststoff ab und dampft im Vakuum zur Trockene ein. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert. (Laufmittel: n-Hexan / Essigsäureethyester = 15:1).

Ausbeute: 288,5 g (95,0 % der Theorie) eines farblosen Öls. Elementaranalyse:

ber.: C 61,90 H 6,39

gef.: C 61,75 H 6,51

- b) 2-[4-3-Oxapropionsäureethylester)]-phenyl-2-bromessigsäuremethylester
- Zu 285,0 g (1130,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 23a), gelöst in 2000 ml Tetrachlorkohlenstoff, gibt man 201,0 g (1130,0 mmol) N-Bromsuccinimid und 100,0 mg Dibenzoylperoxid und kocht acht Stunden unter Rückfluß. Man kühlt im Eisbad, filtriert das ausgefallene Succinimid ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein. Der Rückstand wird an Kieselgel gereinigt

10 (Laufmittel: n-Hexan / Aceton = 15:1).

Ausbeute: 359,2 g (96,0 % der Theorie) eines farblosen zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 47,28 H 4,57 Br 24,16 gef.: C 47,19 H 4,71 Br 24,05

15

c) 2-[4-(3-Oxapropionsäureethylester)]-phenyl-2-[1-(1,4,7,10-tetraazacyclododecan -1-yl]-essigsäuremethylester

Zu 603,0 g (3500,0 mmol) 1,4,7,10- Tetraazacyclododecan, in 6000 ml
Chloroform gibt man 350,0 g (1057,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel
23b) und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man extrahiert 3 mal mit
jeweils 3000 ml Wasser, trocknet die organische Phase über Magnesiumsulfat
und dampft im Vakuum zur Trockene ein. Der Rückstand wird ohne weitere
Aufreinigung in die nächste Reaktion (Beispiel 23d) eingesetzt.

25 Ausbeute: 448,0 g (quantitativ) eines zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 59,70 H 8,11 N 13,26 gef.: C 59,58 H 8,20 N 13,18

d) 2-[4-(3-Oxapropionsäure)]-phenyl-2-[1,4,7-tris(carboxmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-yl]-essigsäure

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

445,0 g (1053,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 23c) und 496,0 g (5270,0 mmol) Chloressigsäure werden in 4000 ml Wasser gelöst . Man stellt mit 30 %iger wässriger Natronlauge auf einen pH-Wert von 10 und rührt 8 Stunden bei 70°C. Anschließend stellt man den pH-Wert der Reaktionslösung durch Versetzen mit 30 %iger wässriger Natronlauge auf 13 ein und kocht 30 Minuten unter Rückfluß. Die Lösung wird im Eisbad gekühlt und durch Zugabe von konz. Salzsäure auf einen pH-Wert von 1 gestellt. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein. Der Rückstand wird in 4000 ml Methanol aufgenommen und eine Stunde bei Raumtemperatur ausgerührt. Man filtriert vom ausgefallenen

Kochsalz ab, dampft das Filtrat zur Trockene ein und reinigt den Rückstand an RP-18 C (Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 403,0 g (69,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 10,2 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

15 ber.: C 51,98 H 6,18 N 10,10

gef.: C 51,80 H 6,31 N 10,01

e) 2-[4-(3-Oxapropionsäure)]-phenyl- 2-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-yl]-essigsäure, Gd-Komplex

Zu 400 g (721,3 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 23d) in 2000 ml Wasser gibt man 130,73 g (360,65 mmol) Gadoliniumoxid und rührt 5 Stunden bei 80°C. Die Lösung wird filtriert und das Filtrat gefriergetrocknet.

25 Ausbeute: 511 g (quantitativ) eines amorphen Feststoffs.

Wassergehalt: 11,0 %.

20

30

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 40,67 H 4,41 N 7,98 Gd 22,19

gef.: C 40,51 H 4,52 N 8,03 Gd 22,05

f) 6-N-[2-[4-(3-Oxapropionyl)-phenyl]-2-[1,4,7-tris (carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan -10-yl]-essigsäure)]-2-N-(1-O- α -D-

carbonylmethyl-mannopyranose)-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex, Natiumsalz

50,0 g (54,55 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21e), 6,28 g (54,55 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 4,62 g (109,0 mmol) Lithiumchlorid und 38,66 g (54,55 mmol). der Titelverbindung aus Beispiel 23e) werden unter leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10 °C gibt man 16,88 g (81,8 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (RP-18; Laufmittel: Gradient aus

Chromatographie gereinigt (RP-18; Laufmittel: Gradient aus Wasser/Ethanol/Acetonitril). Man löst das erhaltene Produkt in wenig Wasser und stellt mit wässriger Natronlauge den pH-Wert der Lösung auf 7,4 ein. Anschließend wird die Produktlösung gefriertrocknet.

Ausbeute: 79,1 g (89% der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Wassergehalt: 10,3 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 36,86 H 3,77 N 6,88 S 1,97 F 19,82 Gd 9,65 gef.: C 36,75 H 3,8 N 6,80 S 2,03 F 19,75 Gd 9,57

20

Beispiel 24

- a) 6-N-[1,4,7-Tris(t butyloxycarbonylmethyl)-10-carboxymethyl-1,4,7,10 tetraazacyclododecan-10-carbonylmethyl]-2-N-(1-0-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose)-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid
- 15,0 g (26,19 mmol) 1,4,7-Tris(t-butyloxycarbonylmethyl)-10-carboxymethyl1,4,7,10-tetraazacyclododecan, 24,0 g (26,19 mmol) der Titelverbindung aus
 Beispiel 21e) und 3,01 g (26,19 mmol) N-Hydroxysuccinimid werden in 150 ml
 Dimethylformaid gelöst und bei 0°C 8,25 g (40,0 mmol) N,NDicyclohexylcarbodiimid zugegeben. Man rührt über Nacht bei Raumtemperatur.
 Der ausgefallene Harnstoff wird abfiltriert und das Filtrat im Vakuum zur

PCT/EP01/08498

Trockene eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert. (Laufmittel: Dichlormethan / Methanol = 20:1).

Ausbeute: 35,45 g (92,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Elementaranalyse:

ber.: C 44,08 5 H 5,69 N 7,62 F 21,95 S 2,18 gef.: C 44,01 H 5,81 N 7,53 F 21.87 S 2.03

b) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10carbonylmethyl-] -2-N -[1-O-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

30,0 g (20,39 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 24a) werden in 50 ml Chloroform gelöst und 300 ml Trifluoressigsäure zugegeben. Man rührt 10 Minuten bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockene eingedampft 15 und der Rückstand in 300 ml Wasser gelöst. Man gibt 3,69 g (10,19 mmol) Gadoliniumoxid zu und rührt 5 Stunden bei 80 °C. Die Lösung wird im Vakuum zur Trockene eingedampft und an Kieselgel gereinigt (RP-18; Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril) .

Ausbeute: 11,0 g (37,0 % der Theorie) eines farblosen und amorphen 20 Feststoffs.

Wassergehalt: 11.3 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 34,62 H 3,87 N 7,69 F 22,16 S 2,20 Gd 10,97 gef.: C 34,57 H 3,95 N 7,60 F 22,05 S 2,13 Gd 10,90

Beispiel 25

10

25

30 a) 6-N-[3,6,9-Tris (carboxymethyl) -3,6,9-triazaundecandisäure-1-carboxy-11oyl]-2-N-[1-O-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu 24,0 g (26.19 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21e), gelöst in 100 ml Dimethylformaid / 30ml Pyridin, gibt man 12,10 g (30,0 mmol) 3-N-(2,6-Dioxomorpholinoethyl)-6-N-(ethoxycarbonylmethyl)-3,6-diazaoctandisäure und rührt 5 Stunden bei 50 °C. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein. Der

Rückstand wird in 200 ml Wasser gelöst und der pH-Wert der resultierenden Lösung durch Zugabe von 20% iger wässriger Natronlauge auf 13 gestellt. Man rührt 8 Stunden bei 22 °C und einem pH-Wert von 13. Die Lösung wird durch Zugabe von konz. Salzsäure auf einen pH-Wert von 7,2 gebracht und anschließend im Vakuum zur Trockene eingedampft. Der Rückstand wird an

Kieselgel RP-18 chromatographiert (Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 17,26 g (51,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 9,3 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

15 ber.: C 37,19 H 4,21 N 7,59 F 25,00 S 2,48 gef.: C 37,10 H 4,30 N 7,48 F 25,07 S 2,42

b) 6-N-[3,6,9-Tris (carboxylatomethyl) –3,6,9-triazaundecandisäure-1-carboxy-11-oyl]-2-N-[1-O-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex, Natriumsalz

Zu 10,0 g (7,74 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 25a) in 100 ml Wasser gibt man 1,40 g (3,87 mmol) Gadoliniumoxid und rührt 2 Stunden bei 70 °C. Die Lösung wird filtriert. Das Filtrat mit 2N Natronlauge auf einen pH-Wert von 7,4 gestellt und gefriergetrocknet.

Ausbeute: 11,36 g (quantitativ) eines amorphen Feststoffs.

Wassergehalt: 10,5 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 32,72 H 3,43 N 6,68 S 2,18 Gd 10,71 Na 1,57 F 22,00 gef.: C 32,65 H 3,51 N 6,71 S 2,08 Gd 10,61 Na 1,68 F 21,87

Beispiel 26

20

25

a) 6-N-Benzyloxycarbonyl-2-N-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan]-10-(pentanoyl-3aza 4-oxo-5-methyl-5yl)]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

5

10

15

20

25

30

50,0 g (60,20 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21c), 6,93 g (60,20 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 5,09 g (120,0 mmol) Lithiumchlorid und 37,91 g (60,20 mmol) 1,4,7-Tris[carboxylatomethyl) –1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl), Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10 °C gibt man 20,63 g (100,0 mmol) N,N- Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (Kieselgel RP-18; Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol /Acetonitril).

Ausbeute: 75,53 g (87,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Wassergehalt: 10.1 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 37,48 H 3,84 N 8,74 S 2,22 F 22,39 Gd 10,90 gef.: C 37,39 H 4,02 N 8,70 S 2,16 F 22,29 Gd 10,75

b) 2-N-[1,4,7-Tris(carboxylatomethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-Gd-Komplex,10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

70,0 g (48,53 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21d) werden in 500 ml Wasser / 100 ml Ethanol gelöst, mit 5,0 g Palladium Katalysator (10% Pd / C) versetzt und solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1 atm) hydriert, bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Anschließend saugt man vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (zweimal mit jeweils 75 ml) und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses und farbloses Öl erhalten.

10

15

20

30

Ausbeute: 63,5 g (quantitativ).

Wassergehalt: 9,8 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 37,48 H 3,84 N 8,74 S 2,22 F 22,39 Gd 10,90 gef.: C 37,39 H 4,03 N 8,65 S 2,20 F 22,31 Gd 10,78

c) 6-N-(1-O-α-D-Carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose)-2-N-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex-10-(pentanoyl-3-aza-4oxo-5-methyl-5yl)]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

50,0 g (38,22 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 26b) , 4,40 g (38,22 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 3,39 g (80,0 mmol) Lithiumchlorid und 22,88 g (38,22 mmol) 1-O- α -D-Carboxymethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose werden unter leichter Erwärmung (30 bis 40 °C) in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 10,32 g (50,0 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man giesst die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (Kieselgel RP-18 , Laufmittel: Gradient aus Wasser /Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 64,25 g (89,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Wassergehalt: 10.9 % .

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 46,42 H 4,54 N 6,67 S 1,70 F 17,10 Gd 8,33 25 gef.: C 46,36 H 4,71 N 6,60 S 1,61 F 17,19 Gd 8,21

- d) 6-N-(1-O-α-D-Carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose)-2-N-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,8,10-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4oxo-5-methyl-5yl)]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex
- 60,0 g (31,77 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 26c) werden in 500 ml Ethanol gelöst und mit 6,0 g Palladium Katalysator (10% Pd/C) versetzt. Es

wird solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1 atm) hydriert, bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Anschließend saugt man vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (zweimal mit jeweils 150 ml) und engt im Vakuum zur Trockne ein.

5 Ausbeute: 48,55 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 3,9 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 35,37 H 4,02 N 8,25 S 2,10 F 21,13 Gd 10,29

gef.: C 35,28 H 4,13 N 8,17 S 2,03 F 21,05 Gd 10,20

10

15

20

Beispiel 27

a) 1,7-Bis-(benzyloxycarbonyl)- 4-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl]-amino] - acetyl]-1,4,7,10 tetraazacyclododecan)

Zu 50,0 g (113,5 mmol) 1,7-Bis(benzyloxycarbonyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan und 66,42 g (113,5 mmol) 2-(N-Ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-aminoessigsäure (hergestellt nach DE 196 03 033) in 300 ml Tetrahydrofuran, gibt man bei 0°C 49,46 g (200,0 mmol) EEDQ (2-Ethoxy-1,2-dihydrochinolin-1-carbonsäureethylester) hinzu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel :Dichlormethan /Methanol =20:1). Ausbeute: 65,2 g (57 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

25 Elementaranalyse:

ber.: C 42,91 H 3,80 N 6,95 F 32,05 S 3,18 gef.: C 42,85 H 3,90 N 6,87 F 31,98 S 3,15

b) 1,7-Bis-(benzyloxy)-4-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]- acetyl-10 30 [1-O-α-D - carbonylmethyl - 2,3,4,6-tetra-O-benzyl -mannopyranose] 1,4,7,10- tetraazacyclododecan

Zu 60,0 g (59,53 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 27a) und 35,64 g (59,53 mmol) 1-O-α-D- Carboxymethyl –2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose, hergestellt nach..DE 19728954., in 300ml Tetrahydrofuran, gibt man bei 0°C 24,73 g (100 mmol EEDQ (2-Ethoxy-1,2-dihydrochinolin –1-

carbonsäureethylester) hinzu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan /Methanol = 20:1).

Ausbeute: 76,6 g (81,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

10 ber.: C 54,44 H 4,70 N 4,41 F 20,33 S 2,02 gef.: C 54,37 H 4,81 N 4,35 F 20,27 S 1,96

c) 1-[2-(N-Ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-7-(1-O-α-D carbonylmethyl- mannopyranose)-1,4,7,10- tetraazacyclododecan

70 g (44,07 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 27b werden in 800 ml Ethanol gelöst und 8 g Palladium Katalysator (10% Pd/C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein .

Ausbeute: 42,3 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.: C 35,04 H 3,99 N 7,30 F 33,65 S 3,34 gef.: C 35,15 H 4,13 N 7,13 F 33,48 S 3,26

25

30

20

d) 1,7-Bis-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10 – tetraazacyclododecan-Gd-Komplex-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5yl)-4-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-10-(1-O-α-D – carbonylmethyl-mannopyranose)-1,4,7,10- tetraazacyclododecan
20 g (20,84 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 27c), 5,09g (120 mmol) Lithiumchlorid und 37,78 g (60 mmol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) - 10-pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5yl)-1,4,7,10- tetraazacyclododecan,Gd-

Komplex werden unter leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 29,67 g (120 mmol) EEDQ hinzu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur.Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (Kieselgel RP-18 , Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 13,2 g (29,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Wassergehalt: 11,8%.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

10	ber.:	C 36,31	H 4,34	N 9,62	S 1,47	F 14,79	Gd 14,41
	gef.:	C 36,24	H 4,27	N 9,58	S 1,51	F 14,85	Gd 14.25

15

5

Beispiel 28

- a) 1,7-Bis(benzyloxycarbonyl)-4-[2-(N-Ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-10-[pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5yl-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-Gd-Komplex. 1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan.
- 50,0 g (49,61 mmol)der Titelverbindung aus Beispiel 27a), 5,71 g (49,61 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 4,24 g (100 mmol) Lithiumchlorid und 31,24 g (49,61 mmol) und 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-(pentanoyl-3-aza-oxo-5-methyl-5-yl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 350 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 15,47 g (75 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 2000 ml Aceton und rührt 10 Minuten .Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch

Chromatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 65,1 g (81,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 7,9 %.

5 Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 40,79 H 4,11 N 8,65 S 1,98 F 19,94 Gd 9,72 gef.: C 40,71 H 4,20 N 8,58 S 2,03 F 19,87 Gd 9,68

b) 1-[2-(N-Ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]- acetyl — 7{(-pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5yl)-10 —[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetra-azacyclododecan, Gd-Komplex]}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan.

60,0 g (37,05 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 28a) werden in 600 ml Ethanol gelöst und 6,0 g Palladium Katalysator (10% Pd / C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

Ausbeute: 50,06 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 3,9 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

20 ber.: C 34,67 H 4,03 N 10,37 S 2,37 F 23,90 Gd 11,64 gef.: C 34,58 H 4,15 N 10,28 S 2,30 F 23,84 Gd 11,57

- c) 1-[2-(N-Ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino] -acetyl-4,10 bis [1-O-α-D carbonylmethyl- 2,3,4,6-tetra O benzyl mannopyranose] -7-
- 25 {(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)-[1,4,7-tris (carboxylatomethyl) 1,4,7,10-tetraazacyclododecan 10-yl] -Gd-Komplex} —1,4,7,10-tetraazacyclododecan

40,0 g (29,60 m mol) der Titelverbindung aus Beispiel 28b) , 2,54 g (60,0 mmol) Lithiumchlorid und 44,9 g (75,0 mmol) 1-O-α-D –Carboxymethyl – 2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose werden unter leichter Erwärmung in 300 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 24,73 g (100,0 mmol) EEDQ hinzu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die

Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 31,98 g (43,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

5 Wassergehalt: 3,5 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 53,06 H 5,05 N 5,57 S 1,28 F 12,85 Gd 6,26 gef.: C 52,95 H 5,19 N 5,48 S 1,23 F 12,77 Gd 6,14

d) 1-[2-(N-Ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-4,10 – bis [1-O-α-D – carbonylmethyl- 2,3,4,6-tetra – O – benzyl – mannopyranose] –7{(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)-[1,4,7-tris (carboxylatomethyl) – 1,4,7,10-

tetraazacyclododecan - 10-yl]- Gd-Komplex} -1,4,7,10- tetraazacyclododecan

30,0 g (11,94 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 28c) werden in 300 ml Ethanol / 30 ml Wasser gelöst und 4,0 g Palladium Katalysator (10% Pd / C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur, filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

20 Ausbeute: 21,39 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 3,4 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 36,87 H 4,39 N 7,82 S 1,79 F 18,03 Gd 8,78 gef.: C 36,80 H 4,50 N 7,85 S 1,68 F 17,91 Gd 8,70

Beispiel 29

15

25

a) 6-N-[3,6-Bis(carboxymethyl)-octan-1,8- dicarbonsäure- 1-carboxy-8-oyl]-2 N-(1-O-α-D- carboxymethyl – mannopyranose)-lysin – [1-(4perfluoroctylsulfonyl) –piperazin] – amid

Zu 27,5 g (30,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21e), gelöst in 300 ml Dimethylformamid / 100ml Pyridin,gibt man 25,62 g (100,0 mmol) Ethylendiamin-N, N, N', N' - tetraessigsäuredianhydrid und rührt 5 Stunden bei 50°C. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein. Der Rückstand wird in 300 ml Wasser gelöst, durch Zugabe von 20% iger wässriger Natronlauge auf einen pH Wert von 10 gestellt und anschließend wird die basische Produktlösung durch Zugabe von. konz. Salzsäure auf einen pH Wert von 3 gebracht und im Vakuum zur Trockene eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel RP-18 chromatographiert (Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 18,22 g (51,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Wassergehalt: 7,9 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 36,31 H 3,98 N 7,06 F 27,12 S 2,69 gef.: C 36,23 H 4,07 N 6,98 F 27,05 S 2,62

15

5

b) 6-N-[3,6-Bis (carboxylatomethyl)-octan-1,8-dicarbonsäure – 1-carboxylato-8-oyl-] – 2-N-(1-O- α -D- carboxymethyl – mannopyranose) –L-lysin – [1-(4-perfluoroctylsulfonyl) –piperazin] – amid , Mn-Komplex, Natriumsalz

20

10 g (8,397 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 29a) werden in 200 ml Wasser gelöst. Man gibt 965 mg (8,397 mmol) Mangan (II) carbonat zu und rührt 3 Stunden auf 60°C. Die Lösung wird mit 5% iger wässriger Natronlauge auf einen pH Wert von 7,4 gestellt, filtriert und anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 10,52 g (99,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Wassergehalt: 7,8 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 34,16 H 3,50 N 6,64 S 2,53 F 25,52 Mn 4,34 Na 1,82 gef.: C 34,06 H 3,61 N 6,58 S 2,47 F 25,47 Mn 4,30 Na 1,97

30

Beispiel 30

a) 1,2,3,4,6-Penta-O-acetyl- α , β -D-mannopyranose

Auf analoge Weise, wie in der Literatur beschrieben [M.L.Wolfrom und A.Thompson in Methods in Carbohydrate Chemistry (R.L. Whistler, M.L. Wolfrom and J.N. BeMiller, Eds.), Academic Press, New York, Vol.II, 53, pp. 211-215, (1963)] liefert die Umsetzung von 150 g (832.5 mmol) α,β-D-Mannopyranose mit einem Gemisch aus 1500 ml absolutem Pyridin und 1500 ml Essigsäureanhydrid nach Aufarbeitung 315 g (96,7 %) der oben genannten Titelverbindung als Rohprodukt in Form eines viskosen und farblosen Öls. Durch ¹H-NMR-spektroskopische Untersuchung der so erhaltenen Titelverbindung konnte das α zu β-Verhältnis beider Anomeren mit 4:1 bestimmt werden. Auf eine Trennung der α,β-Anomeren der oben genannten Titelverbindung kann zur Durchführung der nachfolgenden Reaktionsschritte verzichtet werden.

ber.: C 49,21 H 5,68 gef.: C 49,12 H 5,78

Elementaranalyse:

15

20

25

30

b) 1-O-α-D-(5-Ethoxycarbonyl)-pentyl-2,3,4,6-tetra-O-acetyl-mannopyranose

Auf analoge Weise, wie in der Literatur für die Synthese von Aryl Glycopyranosiden beschrieben [J. Conchie und G.A. Levvy in Methods in Carbohydrate Chemistry (R.L. Whistler, M.L. Wolfrom and J.N. BeMiller, Eds.), Academic Press, New York, Vol.II , 90, pp. 345-347, (1963)] führt die Umsetzung von 156,2 g (400 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21a) als α , β -Anomerengemisch mit 67 ml (400 mmol) 6-Hydroxy-hexansäureethylester und 60,8 ml (520 mmol) Zinn-IV-chlorid in insgesamt 600 ml 1,2-Dichlorethan nach säulenchromatographischer Aufreinigung (Eluent: Hexan/ Essigsäureethylester 2:1) zur Bildung von 100,05 g (51 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und viskoses Öl. Durch 1 H-NMR-spektroskopische Untersuchung der so erhaltenen Titelverbindung konnte gezeigt werden, daß es sich bei der oben genannten Titelverbindung ausschließlich um das reine α -Anomere handelt.

Elementaranalyse:

ber.: C 52.94 H 6.77

gef.: C 52,80 H 6,78

- c) 1-O-α-D-(5-Carboxy)-pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose
- Eine gerührte Suspension von 141,0 g (289 mmol) der Titelverbindung aus 5 Beispiel 30b) in 200 ml Dioxan wird bei Raumtemperatur und unter gleichzeitigem kräftigen Rühren portionsweise mit insgesamt 238,5 g (4,26mol) fein gepulvertem Kaliumhydroxydpulver versetzt . Zur Erhöhung der Rührfähigkeit wird das Reaktionsgemisch mit weiteren 200 ml Dioxan versetzt und die so erhaltene Suspension im Anschluß zur Siedehitze erhitzt und bei 10 dieser Temperatur mit insgesamt 372 ml (3,128 mol) Benzylbromid über einen Zeitraum von zwei Stunden tropfenweise versetzt. Nach einer Reaktionszeit von 4 Stunden bei 110 °C gefolgt von 12 Stunden bei Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch zum Zwecke der Aufarbeitung in insgesamt 2,5 Liter Eiswasser langsam eingegossen und die Wasserphase im Anschluß vollständig 15 mit Diethylether extrahiert. Nach dem Waschen der so erhaltenen Etherphase und dem anschließenden Trocknen derselbigen über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Diethylether im Vakuum abgezogen. Überschüssiges Benzylbromid wird anschließend im Ölpumpenvakuum quantitativ bei einer 20 Ölbadtemperatur von 180 °C aus dem Reaktionsgemisch abdestilliert. Der so erhaltene, harzig-ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/Hexan (1:10) als Eluent gereinigt. Ausbeute: 172,2, g (91,0 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form

25 Elementaranalyse:

ber.: C 75,68 H 7,16 gef.: C 75,79 H 7,04

eines farblosen und äußerst viskosen Öls.

d) 6-N-Benzyloxycarbonyl-2-N-[1-0-α-D –(5-carbonyl)-pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

100,0 g (134,0 mmol) der unter Beispiel 30c) hergestellten Carbonsäure und 32,4 g (281,4 mmol) N-Hydroxysuccinimid werden in 500 ml Dimethylformamid gelöst und bei 0°C mit insgesamt 58,0 g (281,4 mmol) N,N'-

Dicyclohexylcarbodiimid portionsweise versetzt und es wird 3 Stunden bei dieser Temperatur nachgerührt. Zu der so hergestellten Aktivester-Lösung gibt man eine auf 0°C gekühlte Lösung von 111,3 g (134,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21c), gelöst in 300 ml Dimethylformamid tropfenweise hinzu und rührt 2 Stunden bei 0°C sowie 12 h bei Raumtemperatur. Zur Aufarbeitung filtriert man vom ausgefallenen Dicyclohexylharnstoff ab und zieht das Lösungsmittel

anschließend bis zur Trockne ab. Der so erhaltene Rückstand wird anschließend an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan / Ethanol 20:1; die Durchführung der Chromatographie erfolgt unter Verwendung eines Solvensgradienten mit kontinuirlicher Zunahme des Ethanolanteils).

Ausbeute: 132,5 g (67,4 % d.Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen und stark viskosen Öls.

Elementaranalyse:

15

ber.: C 54.02 H 4.88 N 3.82 F 22.01 S 2.19 gef.: C 53.87 H 4.85 N 4.02 F 22.55 S 2.06

- e) 2-N-[1-0-α-D -(5-Carbonyl)pentyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4 -perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-ami
 ln 800 ml Ethanol werden 120,0 g (81,77 mmol) der unter 30d) hergestellten
 Verbindung gelöst, mit 4,5 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt und solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1 atm)
- hydriert, bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist (ca. 8
 Stunden). Man saugt vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (ca. 200 ml) und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses und farbloses Öl erhalten.

Ausbeute: 78,5 g (98,7 % d. Th.).

30 Elementaranalyse:

ber.: C 37.04 H 4.25 N 5.76 F 33.20 S 3.30 gef.: C 36.96 H 4.85 N 5.41 F 34.13 S 3.22

10

15

20

f) 2-N-[1-O-α-D-(5-Carbonyl)pentyl-mannopyranose]-6-N-[1,4,7-tris-(carboxylatomethyl)-10-(-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

99.8 g (158.4 mmol; 2.2 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente aus Beispiel 30e) des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 6,7 g wasserfreies Lithiumchlorid (158,4 mmol) werden bei 40 C° in 800 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst . Bei dieser Temperatur wird im Anschluss mit insgesamt 18,2 g (158,4 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 70,0 g (71,96 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 30e), gelöst in 250 ml absolutem Dimethylsulfoxid, versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 32,7 g (158,4 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off: 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 93,0 g (81,6 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat.

25 H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 9,53 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 37.15 H 4.39 N 7.96 F 20.38 S 2.02 Gd 9.92 gef.: C 36.92 H 4.50 N 7.68 F 19.77 S 1.91 Gd 10.08

a) 2-N-[1-O-α-D-(5-Carbonyl)pentyl-mannopyranose]-6-N-{2-[4-(3oxapropionyl)-phenyl]-2-[1,4,7-tris-(carboxylatomethyl)-1,4,7,10tetraazacyclododecan-10-yl]-essigsäure}-L-lysin-[1-(4perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex, Natiumsalz

5

10

15

20

25

30

Eine gerührte Suspension von 5,0 g (9.06 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 23e) in 15 ml absolutem Dimethylsulfoxid wird bei 70°C mit 0,68 g (15,9 mmol) Lithiumchlorid versetzt. Nach 30 minütigem Rühren bei 70°C wird die nun klare Reaktionslösung portionsweise mit insgesamt 1,83 g (15,9 mmol) N-Hydroxysuccinimid versetzt und das Reaktionsgemisch noch 1 Stunde bei dieser Temperatur gehalten. Nach dem Abkühlen auf 0°C wird mit 4,52 g (23,85 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und die Reaktionslösung noch 1 weitere Stunde bei 0°C, gefolgt von 12 Stunden bei 22°C, gerührt. Die so erhaltene Reaktionslösung des N-Hydroxysuccinimidesters der Titelverbindung aus Beispiel 3e) wird nun bei 22°C tropfenweise mit einer Lösung von 4,0 g (4,12 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 10Ae) in 15 ml absolutem Dimethylsulfoxid versetzt und weitere 12 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt. Zur Aufarbeitung wird die Reaktionslösung bei 22°C in 900 ml Aceton eingetropft, wobei die Titelverbindung als farbloser Niederschlag ausfällt. Der Niederschlag wird abgesaugt, in 200 ml destilliertem Wasser gelöst und anschließend mit 1 molarer Natronlauge der pH-Wert dieser Lösung auf genau 7,2 eingestellt. Die so erhaltene wässrige Produktlösung wird über eine YM3-Ultrafiltrationsmembran (AMICON® ; cut off: 3000 Da) zum Zwecke des Entsalzens und der Abtrennung von niedermolekularen Bestandteilen dreimal ultrafiltriert. Das so erhaltene Retentat wird anschließend gefriergetrocknet. Ausbeute: 6,33g (92,4 % d. Th., bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente) als farbloses Lyophilisat mit einem Wassergehalt von 7,38 %. Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 38.48 H 4.13 N 6.65 F 19.16 S 1.90 Gd 9.33 Na 1.36 gef.: C 39.52 H 4.12 N 6.67 F 19.70 S 1.89 Gd 9.30 Na 1.41

- a) 3,5-Bis-benzyloxycarbonylamino-benzoesäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecyl)-amid
- In einem Lösungsmittelgemisch aus 125 ml trockenem Tetrahydrofuran und 125 5 ml trockenem Dioxan werden 20g (47.5 mmol) 3.5-Bisbenzyloxycarbonylamino-benzoesäure (Synthese gemäß nachfolgender Literaturstelle: Skulnick, Harvey I.; Johnson, Paul D.; Aristoff, Paul A.; Morris, Jeanette K.; Lovasz, Kristine D.; et al.; J.Med.Chem.; 40; 7; 1997; 1149-1164) sowie 4,78 g (47,5 mmol) Triethylamin gelöst. Nach dem Abkühlen auf -15°C 10 tropft man unter Rühren eine Lösung von 6,56g (48 mmol) Chlorameisensäureisobutylester in 30 ml trockenem Tetrahydrofuran langsam hinzu, wobei die Innentemperatur unterhalb von -10°C zu halten ist. Nach einer Reaktionszeit von 15 Minuten bei -15°C tropft man eine Lösung von 58,6 g (47,5 mmol) 1-Amino-1H,1H,2H,2H,4H,4H, 5H,5H-3-oxo-perfluor-tridecan und 4,78 g (47,5 15 mmol) Triethylamin in 100ml trockenem Tetrahydrofuran bei -20°C hinzu. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde bei -15°C sowie zwei Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 300 ml Essigsäureethylester aufgenommen und zweimal mit je 200 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung sowie einmal 20 mit 300 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan/Hexan/2-Propanol (10:5:1) als Eluent gereinigt. 25 Ausbeute: 36,2 g (82,5% d. Th.) der Titelverbindung als farbloses Öl..

ber.: C 46,82 H 3,27 N 4,55 F 34,97 gef.: C 47,21 H 3,31 N 4,61 F 34,48

Elementaranalyse:

30

b) 3,5-Di-amino-benzoesäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H, 5H,5H-perfluortridecyl)]-amid

In 300 ml Ethanol werden 30,0 g (32,4 mmol) des unter 32a) hergestellten Amids gelöst und mit 1,2 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt. Man hydriert solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1 atm), bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (ca. 300 ml) und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses , gelbliches Öl erhalten.

Ausbeute: 20,12 g (94,8 % d. Th.).

Elementaranalyse:

15

10 ber.: C 36,66 H 2,77 N 6,41 F 49,28 gef.: C 36,07 H 2,87 N 6,23 F 49,43

c) 3-N-[-(1-O-α-D-Carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose)-5-amino-benzoesäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H, 5H,5H-perfluortridecyl)-amid

10,95 g (18,30 mmol) 1-Carboxymethyloxy-2,3,4,-tetra-O-benzyl-α-Dmannopyranosid [Darstellung wie in der Patentschrift DE 197 28 954 C1 beschrieben] werden in 150 ml Dimethylformamid gelöst und mit insgesamt 2,09 20 g (18,3 mmol) N-Hydroxysuccinimid versetzt.. Man kühlt auf 0°C ab und gibt 3,78 g (18,3 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid zu . Es wird eine Stunde bei 0°C und anschließend 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man kühlt auf 0°C ab und tropft innerhalb von 3 h eine Lösung aus 24,0 g (36,6 mmol, 2 Molequivalente bezogen auf eingesetzte Carbonsäure) der unter Beispiel 32b) 25 beschriebenen Diaminoverbindung, gelöst in 350 ml Dimethylformamid langsam hinzu. Anschließend rührt man noch eine Stunde bei 0°C, dann über Nacht bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand in 300 ml Essigsäureethylester aufgenommen. Man filtriert vom ausgefallenem Harnstoff ab und wäscht das Filtrat 2 mal mit je 100 ml 5 %iger 30 wässriger Soda-Lösung. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 13:1). Man erhält

16,8 g (74,3 % d. Th., bezogen auf eingesetzte Carbonsäure) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls. Durch Erhöhung der Polarität der Eluentzusammensetzung auf n-Hexan/Isopropanol 5:1 werden in den nachfolgenden Chromatographiefraktionen insgesamt 10,15 g an nicht umgesetzter Diaminoverbindung 32b) wiedergewonnen, welche erneut nach oben genannter Reaktionsvorschrift umgesetzt werden können.

Elementaranalyse:

ber.: C 54,42 H 4,40 N 3,40 F 26,13 gef.: C 54,32 H 4,49 N 3,48 F 25,94

10

5

- d) 3-N-[-(1-O-α-D-Carbonylmethyl-mannopyranose)]-5-amino-benzoesäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H, 5H,5H-perfluortridecyl)-amid
- In analoger Weise wie für die Synthese der Titelverbindung aus Beispiel 32b) beschrieben, liefert die Hydrogenolyse von 12,0 g (9,70 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 32c), unter Verwendung von 0,5 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) in einem Ethanol/Wasser (9:1) -Gemisch nach Aufarbeitung 8,08 g (96,7 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines gelblich gefärbten und viskosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 37,64 H 3,28N 4,88 F 37,49 gef.: C 37,32 H 3,17N 4,97 F 37,55

25

e) 3-N-(1-O-α-D-Carbonylmethyl-mannopyranose)-5-N-{2-[4-(3-oxapropionyl)-phenyl]-2-[1,4,7-tris-(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-yl]-essigsäure}-benzoesäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecyl)-amid,Gd-Komplex, Natiumsalz

30

13,6 g (19,2 mmol; 2.2 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente aus Beispiel 32d)) des unter Beispiel 23Ae) beschriebenen Gd-Komplexes und 0,81 g wasserfreies Lithiumchlorid (19,2 mmol) werden bei

40 C° in 100 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 2,2 g (19,2 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 7,5g (8,7 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 32d), gelöst in 50 ml absolutem Dimethylsulfoxid, versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 3,96 g (19,2 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylhamstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 11,51 g (84,5 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat.

H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 6,77 %.

15 Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.:	C 40,05	H 3,94	N 6,29	F 20,71	Gd 10,08	Na 1,47
gef.:	C 39.98	H 4.00	N 6,3 1	F 20,73	Gd 10.11	Na 1,42

Beispiel 33

20

30

10

a) 3,5-Bis-(benzyloxycarbonylamino)-1-{N-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)piperazin]}-benzamid

In einem Lösungsmittelgemisch aus 60 ml trockenem Tetrahydrofuran und 70 ml trockenem Dioxan werden 10g (23,75 mmol) 3,5-Bis-benzyloxycarbonylamino-25 benzoesäure (Synthese gemäß nachfolgender Literaturstelle: Skulnick, Harvey I.; Johnson, Paul D.; Aristoff, Paul A.; Morris, Jeanette K.: Lovasz, Kristine D.; et al.; J.Med.Chem.; 40; 7; 1997; 1149-1164) sowie 2,39 g (23,75 mmol) Triethylamin gelöst. Nach dem Abkühlen auf -15°C tropft man unter Rühren eine Lösung von 3,28g (24 mmol) Chlorameisensäureisobutylester in 20 ml trockenem Tetrahydrofuran langsam hinzu, wobei die Innentemperatur -10°C nicht überschreitet. Nach einer Reaktionszeit von 15 Minuten bei -15°C tropft man eine Lösung von 23,0 g (23,75 mmol) Perfluoroctylsulfonylpiperazin und 2,39 g (23,75 mmol) Triethylamin in 50 ml trockenem Tetrahydrofuran bei -20°C

hinzu. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde bei -15°C sowie zwei Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 200 ml Essigsäureethylester aufgenommen und zweimal mit je 100 ml gesättigter

- Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan/Hexan/2-Propanol (15:5:1) als Eluent gereinigt.
- Ausbeute: 18,35 g (79,6 % d. Th.) der Titelverbindung als farbloses Öl.. Elementaranalyse:

ber.: C 43,31 H 2,80 N 5,77 F 33,27 S 3,30 gef.: C 43,21 H 2,75 N 5,61 F 33,38 S 3,22

b) 3,5-Di-amino-1-{N-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]}-benzamid

In 100 ml Ethanol werden 9,70 g (10,0 mmol) des unter 33a) hergestellten Amids gelöst und mit 0,4 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt. Man hydriert solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1 atm), bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (ca. 150 ml) und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses , gelbliches Öl erhalten.

Ausbeute: 6,9 g (98,2 % d. Th.).

25 Elementaranalyse:

20

30

ber.: C 32,49 H 2,15 N 7,98 F 45,98 S 4,56 gef.: C 32,56 H 2,17 N 8,09 F 45,63 S 4,61

c) 5-Amino- 3-N-(1-0-α-D-Carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose)-benzoesäure-N-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

5,48 g (9,15 mmol) 1-Carboxymethyloxy-2,3,4,-tetra-O-benzyl-α-D-mannopyranosid [Darstellung wie in der Patentschrift DE 197 28 954 C1

10

15

beschrieben] werden in 100 ml Dimethylformamid gelöst und mit insgesamt 1,04 g (9,15 mmol) N-Hydroxysuccinimid versetzt.. Man kühlt auf 0°C ab und gibt 1,89 g (9,15 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid zu . Es wird eine Stunde bei 0°C und anschließend 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach dem erneuten Abkühlen auf 0°C tropft man innerhalb von 3 h eine Lösung aus 12,85 g (18,30 mmol, 2 Molquivalente bezogen auf eingesetzte Carbonsäure) der unter Beispiel 33b) beschriebenen Diaminoverbindung, gelöst in 250 ml Dimethylformamid langsam hinzu. Anschließend rührt man noch eine Stunde bei 0°C, dann über Nacht bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand in 100 ml Essigsäureethylester aufgenommen. Man filtriert vom ausgefallenem Harnstoff ab und wäscht das Filtrat zweimal mit je 100 ml 5 %iger wässriger Soda-Lösung. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 13:1). Man erhält 8,14 g (69,4 % d. Th., bezogen auf eingesetzte Carbonsäure) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls. Durch Erhöhung der Polarität der Eluentzusammensetzung während der Chromatographie auf 6:1 (n-Hexan/Isopropanol) werden in den nachfolgenden Chromatographiefraktionen noch insgesamt 4,36 g an nicht umgesetzter Diaminoverbindung 33b) wiedergewonnen, welche erneut nach oben genannter Reaktionsvorschrift umgesetzt werden können.

Elementaranalyse:

ber.:	C 51,49	H 4,01	N 4,37	F 25,17	S 2,50
gef.:	C 51,60	H 4,19	N 4,28	F 25,14	S 2,44

25

20

- d) 5-Amino- 3-N-(1-0- α -D-Carbonylmethyl-mannopyranose)-benzoesäure-N-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)- piperazin]-amid
- In analoger Weise wie für die Synthese der Titelverbindung aus Beispiel 33b) beschrieben, liefert die Hydrogenolyse von 6,4 g (5,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 33c), unter Verwendung von 0,3 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) in einem Ethanol/Wasser (8:1) -Gemisch nach Aufarbeitung 4,43 g (96,2 %

10

S 2,09

d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines gelblich gefärbten und viskosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 35,15 H 2,95 N 6,07 F 35,01 S 3,48 gef.: C 35,32 H 3,02 N 5,89 F 35,05 S 3,58

e) 3-N-(1-0-α-D-Carbonylmethyl-mannopyranose)-5-N-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan]-benzoesäure-N-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)- piperazin]-amid, Gd-Komplex

5,54 g (8,8 mmol; 2.2 Moleguivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente aus Beispiel 33d)) des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-15 1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 0,37 g wasserfreies Lithiumchlorid (8,8 mmol) werden bei 40 C° in 60 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 1,01 g (8.8 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 3,7 g (4.0 mmol) der 20 Titelverbindung aus Beispiel 13Ad), gelöst in 40 ml absolutem Dimethylsulfoxid. versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 1,82 g (8,8 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser 25 aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 5,36 g (87,4 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat. H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 6,77 % .

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 36,01 H 3,61 N 8,22 F 21,05 Gd 10,25

gef.: C 35,87 H 3,70 N 8,22 F 20,91 Gd 10,18 S 2,16

Beispiel 34

5

 a) 1,4,7-Triazaheptan-1,7-bis-(2-N-trifluoracetyl -6-N- benzyloxycarbonyl-Llysin)-diamid

100 g (107,9 mmol) der unter Beispiel 21a) hergestellten Carbonsäure und 26,1 g (226,59 mmol) N-Hydroxysuccinimid werden in 500 ml Dimethylformamid gelöst und bei 0°C mit insgesamt 46,7 g (226,59 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid portionsweise versetzt und es wird 3 Stunden bei dieser Temperatur nachgerührt. Zu der so hergestellten Aktivester-Lösung gibt man eine auf 0°C gekühlte Lösung von 5,57 g (53,95 mmol) Diethylentriamin , gelöst in 60 ml Dimethylformamid tropfenweise hinzu und rührt 2 Stunden bei 0°C sowie 12 h bei Raumtemperatur. Zur Aufarbeitung filtriert man vom ausgefallenen Dicyclohexylharnstoff ab und zieht das Lösungsmittel anschließend bis zur Trockne ab. Der so erhaltene Rückstand wird anschließend an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan /

Ethanol 15:1; die Durchführung der Chromatographie erfolgte unter Verwendung eines Solvensgradienten mit kontinuierlicher Zunahme des Ethanolanteils).

Ausbeute: 26,0 g (58,8 % d.Th., bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente) der Titelverbindung in Form eines farblosen und stark viskosen Öls.

Elementaranalyse:

25

ber.: C 52,74 H 5,78 N 11,96 F 13,90 gef.: C 52,66 H 5,89 N 11,88 F 14,02

b) 1,4,7-Triazaheptan-1,7-Bis-(2-N-trifluoracetyl -6-N- benzyloxycarbonyl-L-lysin)-diamid-4-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl

In eine Lösung aus 20 g (24,4 mmol) des unter 34a) hergestellten Diamids, gelöst in einem Gemisch aus 150 ml Tetrahydrofuran und 15 ml Chloroform, werden bei 0°C und unter Stickstoffatmosphäre 16,18 g (27,0 mmol) 2-[N-Ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)- aminoessigsäure (Darstellung gemäß: DE 196 03 033), gelöst in 50 ml Tetrahydrofuran, hinzugegeben. Anschließend gibt man bei 0°C insgesamt 18,0 g (36,6 mmol) EEDQ [2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin] portionsweise hinzu und läßt über Nacht bei Raumtemperatur rühren und engt anschließend im Vakuum ein. Das verbleibende Öl wird wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 15:1). Man erhält 24,74 g (72,4 % d. Th., bezogen auf eingesetztes sec.- Amin) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.:	C 42,01	H 3,96	F 31,19	N 8,00	S 2,29
gef.:	C 41,92	H 4,07	F 31,22	N 7,87	S 2,34

15

10

5

c) 1,7-Bis-(6-N- benzyloxycarbonyl-L-lysin)-diamid-4-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-1,4,7-triazaheptan

In 100 ml Ethanol werden 22,0 g (15,7 mmol) der unter Beispiel 34b)

20 hergestellten Titelverbindung gelöst und man leitet bei 0°C in diese Lösung für 40 Minuten Ammoniakgas ein. Anschließend wird weitere 4 Stunden bei 0°C gerührt sowie 3 Stunden bei Raumtemperatur und engt bei 40°C Badtemperatur im Vakuum zur Trockne ein. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan/Hexan/2-Propanol (20:10:1) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 12.92 g (98,4 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und stark viskoses Öl.

Elementaranalyse:

ber.: C 44,22 H 4,64 N 9,38 S 2,68 F 27,03

gef.: C 44,31 H 4,72 N 9,30 S 2,74 F 26,99

- d) 1,7-Bis-[6-N- benzyloxycarbonyl-2-N-(1-O-α-D-carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose)-L-lysin]-diamid-4-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-1,4,7-triazaheptan
- 5,47 g (9,15 mmol) 1-Carboxymethyloxy-2,3,4,-tetra-O-benzyl-α-D-5 mannopyranosid [Darstellung wie in der Patentschrift DE 197 28 954 C1 beschrieben] werden in 80 ml Dimethylformamid gelöst und mit insgesamt 1,05 g (9,15 mmol) N-Hydroxysuccinimid versetzt.. Man kühlt auf 0°C ab und gibt 1,9 g (9,15 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid zu . Es wird eine Stunde bei 0°C und anschließend 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man kühlt auf 0°C ab und 10 tropft innerhalb von 3 h eine Lösung aus 7,65g (9,15 mmol) der unter Beispiel 34e) beschriebenen Aminoverbindung, gelöst in 50 ml Dimethylformamid langsam hinzu. Anschließend rührt man noch eine Stunde bei 0°C, dann über Nacht bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand in 100 ml Essigsäureethylester aufgenommen. Man filtriert vom 15 ausgefallenem Harnstoff ab und wäscht das Filtrat zweimal mit je 50 ml 5 %iger wässriger Soda-Lösung. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 20:1). Man erhält 17,01 g (78,9 % d. Th., bezogen auf eingesetzte Carbonsäure) der 20 Titelverbindung in Form eines farblosen Öls.

Elementaranalyse:

25

30

ber.: C 59,13 H 5,43 N 4,76 F 13,71 S 1,36 gef.: C 59,22 H 5,39 N 4,85 F 13,70 S 1,40

e) 1,7-Bis-[2-N-(1-O-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose)-L-lysin]-diamid-4-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-1,4,7-triazaheptan

In 150 ml Ethanol werden 15,0 g (6,36 mmol) des unter 34d) hergestellten Amids gelöst und mit 0,5 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt. Man hydriert solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1 atm), bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (ca. 100 ml) und engt im

Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses , gelbliches Öl erhalten.

Ausbeute: 8,54 g (97,2% d. Th.).

Elementaranalyse:

5 ber.: C 39,13 H 5,04 N 8,11 F 23,38 S 2,32 gef.: C 39,07 H 4,98 N 8,18 F 23,40 S 2,30

f) 1,7-Bis-[2-N-(1-O-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose)-6-N-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan]-L-lysin]-diamid-4-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-1,4,7-triazaheptan, Digadolinium-Komplex

Eine gerührte Suspension von 5,7 g (9.06 mmol) des in der Patentanmeldung 15 DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7triessigsäure in 75 ml absolutem Dimethylsulfoxid wird bei 70°C mit 0,68 g (15,9 mmol) Lithiumchlorid versetzt. Nach 30 minütigem Rühren bei 70°C wird die nun klare Reaktionslösung portionsweise mit insgesamt 1,83 g (15,9 mmol) N-Hydroxysuccinimid versetzt und das Reaktionsgemisch noch 1 Stunde bei 20 dieser Temperatur gehalten. Nach dem Abkühlen auf 0°C wird mit 4,52 g (23,85 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und die Reaktionslösung noch 1 weitere Stunde bei 0°C, gefolgt von 12 Stunden bei 22°C, gerührt. Die so erhaltene Reaktionslösung des N-Hydroxysuccinimidesters des Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-25 triessigsäure wird nun bei 22°C tropfenweise mit einer Lösung von 2,84 g (2,06 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 34e) in 15 ml absolutem Dimethylsulfoxid versetzt und weitere 12 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt. Zur Aufarbeitung wird die Reaktionslösung bei 22°C in 500 ml Aceton eingetropft, wobei die Titelverbindung als farbloser Niederschlag ausfällt. 30 Der Niederschlag wird abgesaugt, in 200 ml destilliertem Wasser gelöst und über eine YM3-Ultrafiltrationsmembran (AMICON® : cut off : 3000 Da) zum Zwecke des Entsalzens und der Abtrennung von niedermolekularen

Bestandteilen dreimal ultrafiltriert. Das so erhaltene Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 4,80g (89,6 % d. Th., bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente) als farbloses Lyophilisat mit einem Wassergehalt von 8,98 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 38.28 H 4.84 N 9,68 F 12,40 S 1.23 Gd 12,07 gef.: C 38,20 H 4.91 N 9,77 F 12,45 S 1.19 Gd 12,10

10 Beispiel 35

a) 1,7-Bis (benzyloxycarbonyl)- 4-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

15

20

25

5

In eine Lösung von 10,75 g (24,4 mmol) 1,7-Bis-[benzyloxycarbonyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, gelöst in einem Gemisch aus 150 ml Tetrahydrofuran und 15 ml Chloroform, werden bei 0°C und unter Stickstoffatmosphäre 16,56 g (24,4 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 35e), gelöst in 150 ml Tetrahydrofuran hinzugegeben. Anschließend gibt man bei 0°C insgesamt 18,0 g (36,6 mmol) EEDQ [2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin] portionsweise hinzu und läßt über Nacht bei Raumtemperatur rühren und engt

anschließend im Vakuum ein. Das verbleibende Öl wird wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 12:1). Man erhält 17,22 g (64,3 % d. Th., bezogen auf eingesetztes sec.- Amin) des Monoamids sowie 3,8 g (8,8 % d. Th.) des Diamids als Nebenprodukt. Die Titelverbindung wird in Form eines farblosen Öls isoliert.

Elementaranalyse:

ber.: C 43,41 H 3,92 F 29,18 N 7,59 S 2,60 30 gef.: C 43,52 H 4,07 F 29,24 N 7,67 S 2,55

b) 1,7-Bis (benzyloxycarbonyl)- 4-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-10-[1-O-α-D-(5-carbonyl)-

10

15

30

pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

10,0 g (13,4 mmol) der unter Beispiel 30c) hergestellten Carbonsäure und 3,24 g (28,1 mmol) N-Hydroxysuccinimid werden in 100 ml Dimethylformamid gelöst und bei 0°C mit insgesamt 5,8 g (28,1 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid portionsweise versetzt und es wird 3 Stunden bei dieser Temperatur nachgerührt. Zu der so hergestellten Aktivester-Lösung gibt man eine auf 0°C gekühlte Lösung von 14,83 g (13,4 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 35a) , gelöst in 100 ml Dimethylformamid tropfenweise hinzu und rührt 2 Stunden bei 0°C sowie 12 h bei Raumtemperatur. Zur Aufarbeitung filtriert man vom ausgefallenen Dicyclohexylharnstoff ab und zieht das Lösungsmittel anschließend bis zur Trockne ab. Der so erhaltene Rückstand wird anschließend an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan / Essigsäureethylester 20:1; die Durchführung der Chromatographie erfolgte unter Verwendung eines Solvensgradienten mit kontinuierlicher Zunahme des Essigsäureethylesteranteils).

20 Elementaranalyse:

und stark viskosen Öls.

ber.:	C 55,11	H 5,03	N 4.82	F 18,52	S 1,84
gef.:	C 54.87	H 4.85	N 4.92	F 18.55	S 1.86

c) 1-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsāure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-7-[1-O-a-D-(5-carbonyl)-pentyl-mannopyranose]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

In 150 ml Ethanol werden 17,0 g (9,75 mmol) der unter 34b) hergestellten Verbindung gelöst, mit 1,0 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt und solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1 atm) hydriert, bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (zweimal mit jeweils 75

15

20

25

30

ml) und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses und farbloses Öl erhalten.

Ausbeute: 10,76 g (99,0 % d. Th.).

Elementaranalyse:

5 ber.: C 38,78 H 4,61 N 7,54 F8,97 S 2,88 gef.: C 38,86 H 4.65 N 7.41 F 29,02 S 2,92

d) 1,7-Bis-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10— tetraazacyclododecan-Gd-Komplex-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5yl)-4-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl]-amino]—acetyl-2-oxa-acetyl]-10-[1-O-α-D—6-carbonylpentyl-mannopyranose] -1,4,7,10 tetraazacyclododecan

24,86 g (39,46 mmol; 4,4 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente 35c) des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 1,67 g wasserfreies Lithiumchlorid (39,46 mmol) werden bei 40 C° in 200 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 4,53g (39,46 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 10,0 g (8,97 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 34c), gelöst in 100 ml absolutem Dimethylsulfoxid. versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 8,14 g (39,46 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off :3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 16,37 g (79,3 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat. H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 7,65 %. Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

ber.: C 38,01 H 4.61 N 9,58 F 13,81 S 1,37 Gd 13,45 gef.: C 37.92 H 4.55 N 9.58 F 13.77 S 1.31 Gd 13.48

e) 3-Oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-mono-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-5 piperazin]-amid

25 g (44,0 mmol) 1-Perfluoroctylsulfonylpiperazin werden in 150 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei Raumtemperatur mit insgesamt 5,1 g (44,0 mmol) Diglycolsäureanhydrid versetzt und die so erhaltene Reaktionslösung für 12 h am Rückfluss gekocht. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird bis zur Trockne eingeengt und der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan /2-Propanol (16:1) als Eluent gereinigt Ausbeute: 27,94 g (92,8 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines farblosen und viskosen Öls.

15 Elementaranalyse:

ber.: C 58,52 H 4,27 N 1,98 S 2,26 F 22,80 gef.: C58,42 H 4,41 N 1,80 S 2,28 F 23,02

20 Beispiel 36

25

10

a) 1,7-Bis (benzyloxycarbonyl)- 4-{3-(oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5--[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-10-[1-O-β-D-6-carbonylpentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-glucopyranose]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan)

In 750 ml trockenem Tetrahydrofuran werden 68,5 g (91,79 mmol) 1-Carboxymethyloxy-2,3,4,-tetra-O-benzyl-α-D-mannopyranosid [Darstellung wie in der Patentschrift DE 197 28 954 C1 beschrieben] gelöst und anschließend 9,25 g (91,79 mmol) Triethylamín hinzugegeben. Nach dem Abkühlen der Reaktionslösung auf -15°C bis -20°C tropft man bei dieser Temperatur unter Rühren eine Lösung von 12,64 g (92,5 mmol) Chlorameisensäureisobutylester in 150 ml trockenem Tetrahydrofuran langsam hinzu, wobei die

Zutropfgeschwindigkeit so zu wählen ist, daß eine Innentemperatur von -10°C nicht überschritten wird. Nach einer Reaktionszeit von 15 Minuten bei -15°C tropft man anschließend eine Lösung von 101,6 g (91,79 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 35a) und 9,25 g (91,79 mmol) Triethylamin, als Lösung in 500 ml trockenem Tetrahydrofuran bei -20°C langsam hinzu. Nach 5 einer Reaktionszeit von einer Stunde bei -15°C sowie zwei Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 450 ml Essigsäureethylester aufgenommen und zweimal mit je 300 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung sowie einmal mit 400 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan/Hexan/2-Propanol (10:20:1) als Eluent gereinigt.

15 Ausbeute: 130,6 g (81,6 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und stark viskoses Öl.

Elementaranalyse:

ber.: C 55,11 H 5,03 N 4,82 F 18.52 S 1,84 gef.: C 55,20 H 5,09 N 4,91 F 18,48 S 1,80

20

10

b)1-{3-Oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)piperazin]-amid}-7-[1-O-α-D-(5-carbonyl)-pentyl-mannopyranose]-1,4,7,10tetraazacyclododecan

25 In 1000 ml Ethanol werden 110,0 g (63,08 mmoi) der unter 36a) hergestellten Verbindung gelöst, mit 5,0 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt und bis zur quantitativen Aufnahme an Wasserstoff hydriert. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht mit Ethanol nach und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als zähes und farbloses Öl erhalten.

30 Ausbeute: 92,61 g (99,5 % d. Th.).

Elementaranalyse:

ber.: C 52,10 H 5,12 N 5,70 F 21,89 S 2,17 gef.: C 52,20 H 5.09 N 5.71 F 21,87 S 2,20

10

15

20

c) 1,7-Bis-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-4-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-10-[1-O- α -D-(5-carbonyl)-pentyl-mannopyranose]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Digadolinium-Komplex

55,4 g [88,0 mmol; 4,4 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Diaminkomponente aus Beispiel 33d) des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 3,7 g wasserfreies Lithiumchlorid (88,0 mmol) werden bei 40 C° in 500 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 10,1 g (88,0 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 29,5 g (20,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 36b), gelöst in 200 ml absolutem Dimethylsulfoxid, versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 18,2 g (88,0 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 35,96 g (76,9 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat.

25 H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 5,98 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 38,01 H 4,61 N 8,22 F 13,81 Gd 13,45 S 1,37 gef.: C 37,87 H 4,70 N 8,22 F 13,90 Gd 13.48 S 1,36

a) 5-(Ethoxycarbonyl)pentyl-2,3,4,6-tetra-O-acetyl-α-D-mannopyranosid

Auf analoge Weise, wie in der Literatur für die Synthese von Arylglycopyranosiden beschrieben [J. Conchie und G.A. Levvy in Methods in Carbohydrate Chemistry (R.L. Whistler, M.L. Wolfrom and J.N. BeMiller, Eds.), 5 Academic Press, New York, Vol.II, 90, pp. 345-347, (1963)] führt die Umsetzung von 156,2 g (400 mmol) D-Mannosepentaacetat als α , β -(α , β -Verhältnis = 4:1) -Anomerengemisch [zur Synthese von 1,2,3,4,6-Penta-Oacetyl- α , β -D-mannopyranose vgl.: M.L.Wolfrom und A.Thompson in Methods in Carbohydrate Chemistry (R.L. Whistler, M.L. Wolfrom and J.N. BeMiller, Eds.), 10 Academic Press, New York, Vol.II, 53 , pp. 211-215, (1963)] mit 67 ml (400 mmol) 6-Hydroxy-hexansäureethylester und 60,8 ml (520 mmol) Zinn-IV-chlorid in insgesamt 600 ml 1,2-Dichlorethan nach säulenchromatographischer Aufreinigung (Eluent: Hexan/ Essigsäureethylester 2:1) zur Bildung von 100,05 g (51 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und viskoses 15 Öl. Durch ¹H-NMR-spektroskopische Untersuchung der so erhaltenen Titelverbindung konnte gezeigt werden, daß es sich bei der oben genannten Titelverbindung ausschließlich um das reine α-Anomere handelt. Elementaranalyse:

20 ber.: C 52,94 H 6,77 gef.: C 52,80 H 6,78

- b) 5-(Carboxy)pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-α-D-mannopyranosid
- Eine gerührte Suspension von 141,0 g (289 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 37a) in 200 ml Dioxan wird bei Raumtemperatur und unter gleichzeitigem kräftigen Rühren portionsweise mit insgesamt 238,5 g (4,26mol) fein gepulvertem Kaliumhydroxydpulver versetzt. Zur Erhöhung der Rührfähigkeit wird das Reaktionsgemisch mit weiteren 200 ml Dioxan versetzt und die so erhaltene Suspension im Anschluß zur Siedehitze erhitzt und bei dieser Temperatur mit insgesamt 372 ml (3,128 mol) Benzylbromid, über einen Zeitraum von zwei Stunden, tropfenweise versetzt. Nach einer Reaktionszeit von 4 Stunden bei 110 °C gefolgt von 12 Stunden bei Raumtemperatur wird das

Reaktionsgemisch zum Zwecke der Aufarbeitung in insgesamt 2,5 Liter Eiswasser langsam eingegossen und die Wasserphase im Anschluß vollständig mit Diethylether extrahiert. Nach dem Waschen der so erhaltenen Etherphase und dem anschließenden Trocknen der Etherphase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Diethylether im Vakuum abgezogen. Überschüssiges Benzylbromid wird anschließend im Ölpumpenvakuum quantitativ bei einer Ölbadtemperatur von 180 °C aus dem Reaktionsgemisch abdestilliert. Der so erhaltene, harzig-ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/Hexan (1:10) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 172,2, g (91,0 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines farblosen und äußerst viskosen Öls

Elementaranalyse:

ber.: C 75,68 H 7,16 gef.: C 75,79 H 7,04

15

20

25

c) 5-[(Carboxy)-pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl- α -D-mannopyranosid-]N-hydroxysuccinimidester

60,0 g (91,5 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 37b) werden in 750 ml Dimethylformamid gelöst und mit insgesamt 10,4 g (91,5 mmol) N-

Hydroxysuccinimid versetzt.. Man kühlt auf 0°C ab und gibt 18,9 g (91,5 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid zu . Es wird eine Stunde bei 0°C und anschließend 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen und der verbleibende Rückstand mit 100 ml Essigsäureethylester versetzt und auf 0°C abgekühlt. Es wird vom ausgefallenem Harnstoff abfiltriert und das erhaltene Filtrat im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der so erhaltene, harzig-ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/Hexan (1:20) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 61,23 g (89,0 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines farblosen und viskosen Öls .

30 Elementaranalyse:

ber.: C 70,29 H 6,57 N 1,86 gef.: C 70,39 H 5,64 N 1,91

d) 2,6-Bis-{ $6-N_{\epsilon}$ -2- N_{α} -[-[1-0- α -D-6-carbony-pentyl-(2,3,4,6-tetra-O-benzyl)-mannopyranose}-L-lysin}-methylester

In eine auf 0°C gekühlte Lösung aus 4,26 g (18,30 mmol; 0,5 Moleguivalente bezogen auf eingesetzte Carbonsäure) L-Lysinmethylester-dihydrochlorid 5 (kommerziell erhältlich bei der Firma Bachem) und 4,05 g (40,26 mmol) Triethylamin in 100 ml Dimethylformamid tropft man eine Lösung von 27,51 g (36,6 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 37c) in 150 ml Dimethylformamid hinzu. Nach beendeter Zugabe rührt man noch eine Stunde bei 0°C nach und dann über Nacht bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne 10 eingedampft und der Rückstand in 300 ml Essigsäureethylester aufgenommen. Man filtriert vom ausgefallenem Harnstoff ab und wäscht das Filtrat zweimal mit je 100 ml 5 %iger wässriger Soda-Lösung. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-15 Hexan/Isopropanol 25:1). Man erhält 39,56 g (75,4 % d. Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls. Elementaranalyse:

Elementaranalyse:

20

ber.: C 72,88 H 7,31 N 1,95 gef.: C 72,90 H 7,29 N 2,02

- e) 2,6-Bis-[$6-N_e$ - $2-N_\alpha$ -[1- $0-\alpha$ -D -6-carbony-pentyl-(2,3,4,6-tetra-O-benzyl)-mannopyranose]]-L-lysin
- In 150 ml Ethanol werden 30,0 g (20,92 mmol) der unter Beispiel 37d)
 hergestellten Verbindung gelöst. Man gibt dann die Lösung von 4 g (100,0 mmol) Natriumhydroxid in 10 ml destilliertem Wasser dazu und rührt 3 Stunden bei 50°C. Nach dem Dünnschichtchromatogramm ist die Verseifung quantitativ.
 Man engt im Vakuum zur Trockne ein und nimmt den verbliebenen Rückstand in 300 ml Essigsäureethylester auf und extrahiert die organische Phase zweimal mit je 100 ml verdünnter, wässriger Citronensäurelösung.Nach dem Trocknen über Natriumsulfat wird filtriert und man engt im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

Hexan/Isopropanol 13:1). Man erhält 25,56 g (88,5 % d. Th.,) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 72,88 H 7,31 N 1,95 5 gef.: C 72,78 H 7,33 N 1,96

- f) 2,6-Bis-[$6-N_{\epsilon}$ - $2-N_{\alpha}$ -[1-0- α -D -6-Carbony-pentyl-(2,3,4,6-tetra-O-benzyl)-mannopyranose]-L-lysin]-N-hydroxysuccinimidester
- 14,0 g (9,15 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 37e) werden in 100 ml
 Dimethylformamid gelöst und mit insgesamt 1,04 g (9,15 mmol) NHydroxysuccinimid versetzt.. Man kühlt auf 0°C ab und gibt 1,89 g (9,15 mmol)
 Dicyclohexylcarbodiimid zu . Es wird eine Stunde bei 0°C und anschließend 4
 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird anschließend im
 Vakuum abgezogen und der verbleibende Rückstand mit 100 ml
 Essigsäureethylester versetzt und auf 0°C abgekühlt. Es wird vom
 ausgefallenem Harnstoff abfiltriert und das erhaltene Filtrat im Vakuum bis zur
 Trockne eingeengt. Der so erhaltene, harzig-ölige Rückstand wird an Kieselgel
 unter Verwendung von Essigsäureethylester/n-Hexan (1:20) als Eluent gereinigt.

 Ausbeute: 12,94 g (92,4 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form
 eines farblosen und viskosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 71,40 H 7,05 N 2,74 gef.: C 71,39 H 7,14 N 2,81

25

30

g) 2,6-N,N`-Bis[1-0-α-D –(6-carbonyl)-pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose]-L-lysin-1,7-(1,4,7-triazaheptan)-diamid
 In eine auf 0°C gekühlte Lösung von 0,47 g (4,57 mmol) Diethylentriamin in 25 ml Dimethylformamid tropft man eine Lösung aus 14,0 g (9,15 mmol; 2 Molequivalente bezogen auf das eingesetzte Amin) der Titelverbindung aus Beispiel 37f) in 100 ml Dimethylformamid langsam hinzu. Nach beendeter Zugabe rührt man noch eine Stunde bei 0°C nach und dann über Nacht bei

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand in 200 ml Essigsäureethylester aufgenommen. Man filtriert vom ausgefallenem Harnstoff ab und wäscht das Filtrat zweimal mit je 50 ml 5 %iger wässriger Soda-Lösung. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 25:1). Man erhält 9,53 g (71,4 % d. Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls. Elementaranalyse:

ber.: C 72,79 H 7,42N 3,36

10 gef.: C 72,90 H 7,39 N 3,32

5

h) 2-N-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-6-N-(benzyloxycarbonyl)-L-lysin-methylester

- 20,8 g (35,6 mmol) der 2-[N-Ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-aminoessigsäure sowie 3,60 g (35,6 mmol) Triethylamin werden in 200 ml Dimethylformamid gelöst und es werden 4,09 g (35,6 mol) N-Hydroxysuccinimid hinzugegeben. Man kühlt auf 0°C ab und gibt 7,34 g (35,6 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid zu. Es wird eine Stunde bei 0°C und anschließend 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man kühlt auf 0°C ab und tropft innerhalb von 10 Minuten eine Lösung aus 11,77g (35,6 mmol) 6-N-Benzyloxycarbonyl-L-lysin-methylester-hydrochlorid und 4,0 g (40,0 mmol) Triethylamin in 100 ml Dimethylformamid hinzu. Man rührt eine Stunde bei 0°C, dann über Nacht bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand in 100 ml
 Essigsäureethylester aufgenommen. Man filtriert vom ausgefallenem Harnstoff ab und wäscht das Filtrat 2 mal mit je 100 ml 5 %iger aqu. Soda-Lösung. Die
- 25 Essigsäureethylester aufgenommen. Man filtriert vom ausgefallenem Harnstoff ab und wäscht das Filtrat 2 mal mit je 100 ml 5 %iger aqu. Soda-Lösung. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Essigsäureethylester 20:1). Man erhält 27,43 g (88,0 % d.

30 Th.) eines farblosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 38,41 H 3,45 N 4,80 F 36,89 S 3,66 gef.: C 38,45 H 3,38 N 4,88 F 37,02 S 3,71

- i) 2-Nα- {[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl]-amino-acetyl}--6-Nε-(benzyloxycarbonyl)-L-lysin
- In 150 ml Ethanol werden 25,0 g (28,55 mmol) der unter Beispiel 37h) hergestellten Verbindung gelöst. Man gibt dann die Lösung von 4 g (100,0 mmol) Natriumhydroxid in 10 ml destilliertem Wasser dazu und rührt 3 Stunden bei 50°C. Nach dem Dünnschichtchromatogramm ist die Verseifung quantitativ. Man engt im Vakuum zur Trockne ein und nimmt den verbliebenen Rückstand in 300 ml Essigsäureethylester auf und extrahiert die organische Phase zweimal mit je 100 ml verdünnter, wässriger Citronensäurelösung.Nach dem Trocknen über Natriumsulfat wird filtriert und man engt im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 10:1). Man erhält 22,73g (92,4 % d. Th.,) der
 Titelverbindung in Form eines farblosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 37,64 H 3,28 N 4,88 F 37,49 S 3,72 gef.: C 37,65 H 3,38 N 4,88 F 37,52 S 3,73

20

- j) 1,4,7-Triazaheptan-4-{2-N-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]—acetyl-6-N-benzyloxycarbonyl}-L-lysin-amid-1,7-bis{2,6-N,N`-bis[1-O- α -D-(5-carbonyl)-pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzylmannopyranose]-L-lysin-diamid}
- In 250 ml trockenem Tetrahydrofuran werden 15,33 g (17,8 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 37i) sowie 1,80 g (17,8 mmol) Triethylamin gelöst. Nach dem Abkühlen der Reaktionslösung auf -15°C bis -20°C tropft man bei dieser Temperatur unter Rühren eine Lösung von 4,92 g (35,6 mmol) Chlorameisensäureisobutylester, gelöst in 50 ml trockenem Tetrahydrofuran, langsam hinzu, wobei die Zutropfgeschwindigkeit so zu wählen ist, daß eine Innentemperatur von -10°C nicht überschritten wird. Nach einer Reaktionszeit von 15 Minuten bei -15°C tropft man anschließend eine Lösung von 52,0 g (17,8 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 37g) und 1,80g (17,8 mmol)

WO 02/13874

PCT/EP01/08498

Triethylamin, in 300 ml trockenem Tetrahydrofuran bei -20°C langsam hinzu. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde bei -15°C sowie zwei Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 500 ml Essigsäureethylester aufgenommen und zweimal mit je 200 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung sowie einmal mit 200 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/ n-Hexan (1:20) als Eluent gereinigt.

148

Ausbeute: 54,6 g (81,6% d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und stark viskoses ÖI.

Elementaranalyse:

ber.:	C 65,09	H 6,45	N 3,72	F 8,58 S 0,85
gef.:	C 65,13	H 4,41	N 3,69	F 8.52 S 0.90

k) 1,4,7-Triazaheptan-4-{2-N-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]—acetyl}-L-lysin-amid-1,7-bis{2,6-N,N`-bis[1-O- α -D-(5-carbonyl)-pentyl-mannopyranose]-L-lysin-diamid}

20

5

10

15

In 500 ml Ethanol werden 50,0 g (13,28 mmol) der unter 37j) hergestellten Verbindung gelöst, mit 4,0 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt und solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1 atm) hydriert, bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (ca. 400 ml) und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses und farbloses Öl erhalten.

Ausbeute: 26,85 g (93,0 % d. Th.).

Elementaranalyse:

30

25

ber.:	C 45,85	H 6,35	N 6,44	F 14,86	S 1,47
gef.:	C 45.76	H 6.35	N 6.41	F 14.92	S 1.39

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

I) 1,4,7-Triazaheptan-4-{2-N-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]—acetyl-6-N-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan}-L-lysin-amid-1,7-bis{2,6-N,N`-bis[1-O- α -D-(5-carbonyl)-pentyl-mannopyranose]-L-lysin-diamid},Gadolinium-Komplex

5

10

15

20

5.54 a (8.8 mmol; 2.2 Moleguivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente aus Beispiel 37k)) des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 0,37 g wasserfreies Lithiumchlorid (8,8 mmol) werden bei 40 C° in 60 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 1,01 g (8.8 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 1,84 g (4,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 37k), gelöst in 40 ml absolutem Dimethylsulfoxid. versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 1,82 g (8,8 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 8,77g (78,7 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat. H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 4,43 %.

25 Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 43,98 H 5,97 N 7,54 F 11,59 Gd 5,64 S 1,15 gef.: C 43,97 H 6,02 N 7,62 F 11,61 Gd 10.18 S 1,15

30

Beispiel 38

a) $2-N\alpha-6-N\epsilon-Bis-[1-O-\alpha-D-Carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose] -L-lysin]-methylester$

10,95 g (18,30 mmol) 1-Carboxymethyloxy-2,3,4,-tetra-O-benzyl-α-Dmannopyranosid 5 [Darstellung wie in der Patentschrift DE 197 28 954 C1 beschrieben] werden in 150 ml Dimethylformamid gelöst und mit insgesamt 2,09 g (18,3 mmol) N-Hydroxysuccinimid versetzt. Man kühlt auf 0°C ab und gibt 3,78 g (18,3 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid zu . Es wird eine Stunde bei 0°C und anschließend 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man kühlt 10 auf 0°C ab und tropft innerhalb von einer Stunde eine Lösung aus 2,13 g (9,15 mmol; 0,5 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Carbonsäure) L-Lysinmethylester-dihydrochlorid (kommerziell erhältlich bei der Firma Bachem) und 2,02 g (20,13 mmol) Triethylamin in 70 ml Dimethylformamid hinzu. Nach beendeter Zugabe rührt man noch eine Stunde bei 0°C nach und dann über 15 Nacht bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand in 300 ml Essigsäureethylester aufgenommen. Man filtriert vom ausgefallenem Harnstoff ab und wäscht das Filtrat zweimal mit je 100 ml 5 %iger wässriger Soda-Lösung. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird 20 an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 25:1). Man erhält 10,05 g (82,3 % d. Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls. Elementaranalyse:

ber.: C 71,94 H 6,79 N 2,10 gef.: C 71,90 H 6,79 N 2,09

25 b) 2-Nα-6-Nε-Bis-[1-O-α-D - Carbonylmethyl- 2,3,4,6-tetra - O - benzyl - mannopyranose]-L-lysin

Auf analogem Wege, wie im Beispiel 37e) für die Synthese der dort relevanten Titelverbindung beschrieben, führt die Methylesterverseifung von 15 g (11,23 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 38a) zur Bildung von 13,89 g (93,6 % d.

Th.) an oben genannter Titelverbindung in Form eines farblosen und viskosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 71,80 H 6,71 N 2,12

gef.: C 71,84 H 6,69 N 2,15

c) 2-Nα-6-Nε-Bis-[1-O-α-D – carbonylmethyl- 2,3,4,6-tetra – O – benzyl – mannopyranose]-L-lysin-N-hydroxysuccinimidester

PCT/EP01/08498

12,09 g (9,15 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 38b) werden in 100 ml Dimethylformamid gelöst und mit insgesamt 1,04 g (9,15 mmol) N-Hydroxysuccinimid versetzt.. Man kühlt auf 0°C ab und gibt 1,89 g (9,15 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid zu . Es wird eine Stunde bei 0°C und anschließend 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird anschließend im Vakuum abgezogen und der verbleibende Rückstand mit 100 ml Essigsäureethylester versetzt und auf 0°C abgekühlt. Es wird vom ausgefallenem Harnstoff abfiltriert und das erhaltene Filtrat im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der so erhaltene, harzig-ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/ n-Hexan (1:20) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 12,24 g (94,4 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines farblosen und viskosen Öls.

Elementaranalyse:

5

10

15

25

30

20 ber.: C 70,27 H 6,47 N 2,96 gef.: C 70,31 H 6,44 N 3,01

d) 6-N-Benzyloxycarbonyl-2-N-{[2,6-N,N`-bis(1-O-α-D-carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose)]-L-lysyl-}-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

19,0 g (13,4 mmol) des unter Beispiel 38c) hergestellten Carbonsäure-N-Hydroxysuccinimidesters werden in 75 ml Dimethylformamid gelöst und bei 0°C mit einer auf 0°C gekühlten Lösung von 11,13 g (13,4 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21c)), gelöst in 50,0 ml Dimethylformamid, tropfenweise versetzt. Man rührt die resultierende Reaktionslösung noch 2 Stunden bei 0°C sowie 12 h bei Raumtemperatur. Zur Aufarbeitung filtriert man vom ausgefallenen Dicyclohexylharnstoff ab und zieht das Lösungsmittel

5

15

20

anschließend bis zur Trockne im Vakuum ab. Der so erhaltene Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert [Laufmittel: Dichlormethan / Ethanol 28:1; die Durchführung der Chromatographie erfolgt hier unter Verwendung eines Solvensgradienten mit einem 'im Chromatographieverlauf kontinuierlich zunehmenden ' Anteil an der eingesetzten polaren Eluentkomponente (hier: Ethanol)].

Ausbeute: 25,28 g (88,4 % d.Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen und stark viskosen Öls.

Elementaranalyse:

10 ber.: C 59,10 H 5,34 N 3.94 F 15,13 S 1,50 gef.: C 59,18 H 5.35 N 4.02 F 15.15 S 1.56

e) 2-N-{[2,6-N,N`-bis(1-O-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose)]-L-lysyl-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

In 200 ml Ethanol werden 20,0 g (9,37 mmol) der unter 38d) hergestellten Verbindung gelöst, mit 1,5 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt und solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1 atm) hydriert, bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (zweimal mit je ca. 100 ml) und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses und farbloses Öl erhalten.

Ausbeute: 11,62 g (97,0 % d. Th.).

25 Elementaranalyse:

ber.: C 38,50 H 4.65 N 6,57 F 25,25 S 2,51 gef.: C 38.46 H 4.65 N 6.51 F 25.23 S 2,52

f) 6-N-[1,4,7-tris (carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan)-2-N -{[2,6-N,N`-bis(1-O-α-D - carbonylmethyl-mannopyranose)]-L-lysyl}-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

WO 02/13874 153

PCT/EP01/08498

9,98 g (15,84 mmol; 2.2 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente aus Beispiel 38e) des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 5 0,67 g wasserfreies Lithiumchlorid (15,84 mmol) werden bei 40 C° in 100 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 1,82 g (15,84 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 9,19 g (7,19 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 38e), gelöst in 50 ml absolutem Dimethylsulfoxid, versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die 10 Reaktionslösung mit 3,27 g (15,84 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das 15 Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und und dabei gleichzeitig von möglichen , noch vorhandenen niedermolekülaren Bestandteilen , gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 11,85 g (87,2 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat. 20

H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 5,54 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 38,12 H 4,64 N 8,15 F 20.38 S 1,70 Gd 8,32 gef.: C 38,16 H 4.59 N 8,18 F 20,37 S 1.68 Gd 8,28

25

30

Beispiel 39

a) 1,7-Bis(benzyloxycarbonyl)-4-(3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5Hperfluortridecanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

In eine Lösung von 10,75 g (24,4 mmol) 1,7-Bis-[benzyloxycarbonyl]-1,4,7,10tetraazacyclododecan, gelöst in einem Gemisch aus 150 ml Tetrahydrofuran

und 15 ml Chloroform, werden bei 0°C und unter Stickstoffatmosphäre 12,74 g (24,4 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 39g), gelöst in 150 ml Tetrahydrofuran hinzugegeben. Anschließend gibt man bei 0°C insgesamt 18,0 g (36,6 mmol) EEDQ [2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin] portionsweise hinzu und läßt über Nacht bei Raumtemperatur rühren und engt anschließend im Vakuum ein. Das verbleibende Öl wird wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 16:1). Man erhält 15,89 g (69,0 % d. Th., bezogen auf eingesetztes sec.- Amin) des Monoamids sowie 3,8 g (8,8 % d. Th.) des Diamids als Nebenprodukt. Die Titelverbindung wird in Form eines farblosen Öls isoliert.

Elementaranalyse:

ber.: C 45,77 H 3,95 F 34,19 N 5,93 gef.: C 45,72 H 4,01 F 34,22 N 5,88

15

10

5

b) 1,7-Bis(benzyloxycarbonyl)-4-(3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecanoyl)-10-[1-S- α -D-(2-carbonyl)-ethyl-2,3,4,6-tetra-O-acetyl-mannopyranose]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

20

25

30

7,09 g (13,4 mmol) vom 3-(2,3,4,6-Tetra-O-acetyl-1-thio-α-D-mannopyranosyl)-propionsäure-N-hydroxysuccinimidester (Darstellung gemäß: J. Haensler et al., Bioconjugate Chem. 4, 85, (1993); Chipowsky, S., and Lee,Y.C (1973), Synthesis of 1-thio-aldosides; Carbohydrate Research 31, 339-346) werden in 100 ml Dimethylformamid gelöst und bei 0°C mit einer auf 0°C vorgekühlten Lösung von 12,65 g (13,4 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 39a), gelöst in 100 ml Dimethylformamid, tropfenweise versetzt. Man rührt 2 Stunden bei 0°C sowie 12 h bei Raumtemperatur. Zur Aufarbeitung zieht man das Lösungsmittel im Vakuum bis zur Trockne ab und chromatographiert den so erhaltenen Rückstand anschließend an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Essigsäureethylester 20:1; die Durchführung der Chromatographie erfolgte unter Verwendung eines Solvensgradienten mit kontinuierlicher Zunahme des Essigsäureethylesteranteils).

Ausbeute: 16,23 g (88,9 % d.Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen und stark viskosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 46.70 H 4.36 N 4,11 F 23,69 S 2,35 gef.: C 46,66 H 4.35 N 4.12 F 23,65 S 2,30

- c) 1-(3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecanoyl)-7-[1-S-α-D-(2-carbonyl)-ethyl-2,3,4,6-tetra-O-acetyl-mannopyranose]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan
- In 150 ml Ethanol werden 15,0 g (11,0 mmol) der unter 39b) hergestellten Verbindung gelöst, mit 1,0 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt und solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1 atm) hydriert, bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (zweimal mit jeweils 75 ml) und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses und farbloses Öl erhalten.

Ausbeute: 11,56 g (96,0 % d. Th.).

Elementaranalyse:

20

ber.: C 40,59 H 4,33 N 5,12 F 29,50 S 2,93 gef.: C 40,63 H 4.35 N 5,11 F 29,52 S 2,92

- d) 1-(3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecanoyl)-7-[1-S- α -D-(2-carbonyl)-ethyl-mannopyranose]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan
- 10,0 g (9,13 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 39c) werden 100 ml absolutem Methanol suspendiert und bei 5 °C mit einer katalytischen Menge Natriummethanolat versetzt. Nach einer Reaktionszeit von 3h bei Raumtemperatur zeigt die Dünnschichtchromatographische Kontrolle (Eluent: Chloroform / Methanol 4:1) des Reaktionsverlaufs bereits quantitative
- Umsetzung an. Zum Zwecke der Aufarbeitung wird die nun klare Reaktionslösung durch Versetzen mit Amberlite IR 120 (H⁺-Form)-Kationenaustauscherharz neutralisiert, vom Austauscher abgesaugt, mit Methanol nachgewaschen und das so erhaltene methanolische Filtrat im

Vakuum bis zur Trockne abgezogen. Der erhaltene ölige Rückstand wird durch Säulenchromatographie an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / n-Hexan/Essigsäureethylester 15:20:1; die Durchführung der Chromatographie erfolgte unter Verwendung eines Solvensgradienten mit kontinuierlicher Zunahme des Essigsäureethylesteranteils) gereinigt.Nach ¹H-NMR-5 spektroskopischer Untersuchung der Titelverbindung, konnte anhand der Größe der Kopplungskonstanten von J_{1,2} = 0,9 Hz eindeutig auf das Vorliegen der α-Konfiguration am anomeren Zentrum der D-Mannopyranose geschlossen werden. Die vorliegende α -Konfiguration ist die am Anomeriezentrum ausschließlich vorliegende Konfiguration, d.h. die Menge an möglicherweise 10 aebildetem und β-konfiguriertem Anomeren der Titelverbindung liegt somit unterhalb der ¹H-NMR-spektroskopischen Nachweisgrenze. Die oben genannte Titelverbindung wurde demnach nur in Form des reinen α -konfigurierten Anomeren dargestellt.

15 Ausbeute: 8,28 g (98,0 % d.Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen und stark viskosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 37,59 H 4,24 N 6,05 F 34,85 S 3,46 gef.: C 37,57 H 4,28 N 6,02 F 34,85 S 3,44

20

25

30

e) 1-(3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecanoyl)-7-[1-S-α-D-(2-carbonyl)-ethyl-mannopyranose]-4,10-bis[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Digadolinium-Komplex

Amid-Konjugat des 1,4,7,10-tetraazacyclododecans mit[1,7-Bis-[Gadoliniumkomplex von 10-(4-Carboxy-1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure]; 3-(2,3,4,6-Tetra-O-acetyl-1-thio-α-D-mannopyranosyl)-propionsäure 2,48 g [(3,94 mmol); 4,4 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Diaminkomponente 39d)] des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2-

oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 167 mg wasserfreies Lithiumchlorid (3,94 mmol) werden bei 40 C° in 40 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 453 mg (3,94 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 980 mg (0,895 mmol) der

- Titelverbindung aus Beispiel 19Ad), gelöst in 10 ml absolutem Dimethylsulfoxid, versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 814 mg (3,946 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten
- Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser 10 aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

15 Ausbeute: 1,32 g (69,1 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat. H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 7,65 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 37,43 H 4.45 N 9.12 F 15,02 S 1.49 Gd 14,63

gef.: C 37,42 H 4,50 N 9,18 F 15,07 S 1,51 Gd 14.58

20

5

f) 3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecansäure-t-butylester

25,0 g (53,8 mmol) 1H,1H,2H,2H-Perfluoro-1-decanol [kommerziell erhältlich 25 bei der Firma Lancaster] werden in 250 ml absolutem Toluol gelöst und bei Raumtemperatur mit einer katalytischen Menge (ca. 0,75 g) Tetra-n-butylammoniumhydrogensulfat versetzt. Anschließend gibt man bei 0°C insgesamt 7,55 g (134,6 mmol; 2,5 equ. Bezogen auf die eingesetzte Alkoholkomponente) fein gepulvertes Kaliumhydroxidpulver hinzu, gefolgt von 15,73 g (80,7 mmol: 30 1,5 equ. Bezogen auf die eingesetzte Alkoholkomponente) Bromessigsäuretert.-butylester und lässt noch 2 Stunden bei 0°C nachrühren..Die so erhaltene Reaktionslösung wird für 12 h bei Raumtemperatur gerührt und zum Zwecke der Aufarbeitung wird mit insgesamt 500 ml Essigsäureethylester und 250 ml

Wasser versetzt. Die org. Phase wird abgetrennt und zweimal mit Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und das Solvens im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von

5 Essigsäureethylester/Hexan (1:10) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 26,3 g (84,6% d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und stark viskoses Öl

Elementaranalyse:

10

25

ber.: C 33,23 H 2,61 F 55,85 gef.: C 33,29 H 2,61 F 55,90

'g) 3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecancarbonsäure

20,0 g (34,58 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 39f) werden in 200 ml
eines Gemisches, bestehend aus Methanol und 0,5 molarer Natronlauge im
Verhältnis von 2:1 unter Rühren bei Raumtemperatur suspendiert und
anschließend auf 60 °C erwärmt. Nach einer Reaktionszeit von 12 h bei 60 °C
wird das nun klare Reaktionsgemisch zur Aufarbeitung durch Versetzen mit
Amberlite IR 120 (H⁺-Form)-Kationenaustauscherharz neutralisiert, vom
20 Austauscher abgesaugt und das so erhaltene methanolisch-wässrige Filtrat im

Vakuum bis zur Trockne abgezogen. Der erhaltene amorph-ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/n-Hexan (1:3) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 16,0 g (88,6% d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und stark viskoses Öl

Elementaranalyse:

ber.: C 27,60 H 1,35 F 61,85 gef.: C 27,58 H 1,36 F 61,90

30 Beispiel 40

a) 6-Benzyloxycarbonyl-2-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin-methylester

Zu 8,0 g (24,4 mmol) ε-Carbonyloxybenzyl-L-lysinmethylester Hydrochlorid (kommerziell erhältlich bei der Firma Bachem), gelöst in einem Gemisch aus 150 ml Tetrahydrofuran ,15 ml Chloroform und 2,62 g (26,0 mmol)

Triethylamin , werden bei 0°C und unter Stickstoffatmosphäre 16,18 g (27,0 mmol) 2-[N-Ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-aminoessigsäure (Darstellung gemäß: DE 196 03 033) , gelöst in 50 ml Tetrahydrofuran , tropfenweise hinzugegeben. Anschließend gibt man bei 0°C insgesamt 18,0 g (36,6 mmol) EEDQ [2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin] portionsweise hinzu und `ässt über Nacht bei Raumtemperatur rühren. Man engt anschließend im Vakuum ein und chromatographiert das verbleibende Öl an Kieselgel (Laufmittel: n-Hexan / Isopropanol 15:1). Man erhält 17,0 g (79,6 % d. Th., bezogen auf eingesetztes prim.- Amin) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls. Elementaranalyse:

15 ber.: C 38,41 H 3,45 F 36,89 N 4,80 S 3,66 gef.: C 38,42 H 3,47 F 36,92 N 4,87 S 3,64

- b) 2-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin-methylester
- In 200 ml Ethanol werden 15,0 g (20,23 mmol) der unter Beispiel 40a)
 hergestellten Verbindung gelöst, mit 800 mg Pearlman-Katalysator (Pd 20 % auf
 Aktivkohle) versetzt und bis zur Aufnahme der berechneten Menge Wasserstoff
 hydriert. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach und
 engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als farbloses Öl
 erhalten.

Ausbeute: 14,68 g (97,9 % d.Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 32,40 H 3,26 F 43,56 N 5,67 S 4,32 gef.: C 32,42 H 3,27 F 43,60 N 5,67 S 4,34

30

c) 6-(1-O-α-D-carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose) 2-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin-methylester

In 500 ml trockenem Tetrahydrofuran werden 21,31 g (35,6 mmol) 1-Carboxymethyloxy-2,3,4,-tetra-O-benzyl-α-D-mannopyranosid [Darstellung wie in der Patentschrift DE 197 28 954 C1 beschrieben] sowie 3,60 g (35,6 mmol) Triethylamin gelöst. Nach dem Abkühlen der Reaktionslösung auf -15°C bis -20°C tropft man bei dieser Temperatur unter Rühren eine Lösung von 4,92 g (35,6 mmol) Chlorameisensäureisobutylester in 75 ml trockenem Tetrahydrofuran langsam hinzu, wobei die Zutropfgeschwindigkeit so zu wählen ist, ` äss eine Innentemperatur von -10°C nicht überschritten wird. Nach einer Reaktionszeit von 15 Minuten bei -15°C tropft man anschließend eine Lösung von 26,39 g (35,6 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 40b) und 3,60g (35,6 mmol) Triethylamin, in 100 ml trockenem Tetrahydrofuran bei -20°C langsam hinzu. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde bei -15°C sowie zwei Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 250 ml Essigsäureethylester aufgenommen und zweimal mit je 100 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung sowie einmal mit 200 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/n-Hexan (1:10) als Eluent gereinigt. Ausbeute: 38,12 g (81,0 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als

Elementaranalyse:

farbloses und stark viskoses Öl

10

15

20

25

30

ber.: C 49,92 H 3,92 N 2,53 F 29,18 S 2,90 gef.: C 49,99 H 4,11 N 2,69 F 29,22 S 3,01

d) 6-(1-O-α-D-carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose) 2-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin

In 250 ml Methanol werden 27,65 g (20,92 mmol) der unter Beispiel 40c) hergestellten Verbindung gelöst. Man gibt dann die Lösung von 4,0 g (100,0 mmol) Natriumhydroxid in 10 ml destilliertem Wasser dazu und rührt 3 Stunden

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

bei 50°C. Nach Kontrolle des Reaktionsverlaufes mittels

Dünnschichtchromatographie ist die Methylesterverseifung bereits quantitativ
erfolgt. Man engt im Vakuum zur Trockne ein und nimmt den verbliebenen
Rückstand in 300 ml Essigsäureethylester auf und extrahiert die organische
Phase zweimal mit je 100 ml verdünnter, wässriger Citronensäurelösung.Nach
dem Trocknen über Natriumsulfat wird filtriert und im Vakuum zur Trockne
eingeengt. Der erhaltene Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert
(Laufmittel: n-Hexan/Chloroform/Isopropanol 15:10:1). Man erhält 24,31g (88,9
% d. Th.,) der Titelverbindung in Form eines farblosen und viskosen Öls.
Elementaranalyse:

ber.: C 51,46 H 4,70 N 3,21 F 24,71 S 2,45 gef.: C 51,49 H 4,71 N 3,19 F 24,72 S 2,41

10

15

20

25

30

e) 6-(1-O-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose) 2-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin

20,0 g (15,30 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 40d) werden in einer Mischung ,bestehend aus 250 ml 2-Propanol und 25 ml Wasser, gelöst und mit 1,0 g Palladiumkatalysator (10 % Pd auf Aktivkohle) versetzt. Man hydriert für 12 Stunden bei Raumtemperatur und einem Wasserstoffdruck von einer Atmosphäre. Es wird vom Katalysator abfiltriert und das Filtrat im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 200 ml Methanol gelöst und das Reaktionsprodukt durch Versetzen mit insgesamt 800 ml Diethylether zur Fällung gebracht. Nach dem Absaugen des so erhaltenen Feststoffs wird dieser im Vakuum bei 50°C getrocknet.

Ausbeute: 14,32 g (99,0 % d. Th.) eines amorphen Feststoffes. Elementaranalyse:

ber.: C 35,56 H 3,84 N 4,44 S 3,39 F 34,15 gef.: C 35,58 H 3,81 N 4,45 S 3,40 F 34,17

f) 6-(1-O-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose) 2-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin-N-{2-hydroxy-prop-3-yl-[1,4,7-

162

tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-yl]}-amid, Gd-Komplex

7,48 g (7,91 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 40e) werden bei 40 °C in 50 ml Dimethylsulfoxid gelöst und es wird 1,00 g (8,70 mol) N-Hydroxysuccinimid 5 hinzugegeben. Man kühlt auf 20°C ab und gibt 1,795 g (8,7 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid hinzu. Es wird eine Stunde bei 20°C und anschließend 4 Stunden bei 40°C gerührt. Anschließend tropft man bei dieser Temperatur innerhalb von 10 Minuten eine Lösung aus 4,53 g (7,91 mmol) des Gadolinium-10 Komplexes von 10-(2-Hydroxy-3-aminopropyl)-4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecanin [zur Darstellung vergleiche: WO 97/02051] in 20 ml Dimethylsulfoxid hinzu. Man rührt eine Stunde bei 40°C, dann über Nacht bei Raumtemperatur. Die so erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser 15 aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

20 Ausbeute: 9,71 g (81,7 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat.

H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 3,97 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 35,16 H 4,16 N 7,45 F 21,48 Gd 10,46 S 2,13 gef.: C 35,17 H 4,20 N 7,42 F 21,49 Gd 10.48 S 2.09

Beispiel 41

25

30

a) 6-N-[1-O-α-D-(5-carbonyi)-pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose] 2N-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin-methylester

5,23 g (8,0 mmol) des in Beispiel 30c) beschriebenen 5-(Carboxy)pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-α-D-mannopyranosids,1,3 g (8,0 mmol) 1-Hydroxy-benzotriazol und 2,6 g (8,0 mmol) 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyl-

PCT/EP01/08498

uronium tetrafluorborat (TBTU; Peboc Limited, UK) werden in 75 ml DMF gelöst und 15 Minuten gerührt. Diese Lösung wird anschließend mit 5,16 ml (30 mmol) N-Ethyldiisopropylamin und mit 5,93 g (8,0 mmol) des unter Beispiel 40b) beschriebenen Amins versetzt und 1,5 Tage bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung zieht man das Lösungsmittel im Vakuum bis zur Trockne ab und chromatographiert den so erhaltenen Rückstand anschließend an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Essigsäureethylester 30:1; die Durchführung der Chromatographie erfolgte unter Verwendung eines Solvensgradienten mit kontinuierlicher Zunahme des Essigsäureethylesteranteils).

Ausbeute: 9,70 g (88,0 % d.Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen und stark viskosen Öls.

Elementaranalyse:

Elementaranalyse:

ber.: C 52,29 H 4,97 N 3,05 F 23,43 S 2,33 gef.: C 52,33 H 4.95 N 3,12 F 23,50 S 2,30

15

- b) 6-N-[1-O-α-D-(5-carbonyl)-pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose]- 2N-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin
- In 150 ml Methanol werden 9,0 g (12,40 mmol) der unter Beispiel 41a) 20 hergestellten Verbindung gelöst. Man gibt dann die Lösung von 2,48 g (62,0 mmol) Natriumhydroxid in 15 ml destilliertem Wasser dazu und rührt 3 Stunden bei 50°C. Nach Kontrolle des Reaktionsverlaufes mittels Dünnschichtchromatographie ist die Methylesterverseifung nach oben genannter Reaktionszeit bereits quantitativ erfolgt. Man engt im Vakuum zur 25 Trockne ein und nimmt den verbliebenen Rückstand in 300 ml Essigsäureethylester auf und extrahiert die organische Phase zweimal mit ie 100 ml verdünnter, wässriger Citronensäurelösung. Nach dem Trocknen über Natriumsulfat wird filtriert und im Vakuum zur Trockne eingeengt. Der erhaltene 30 Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Chloroform/Isopropanol 25:10:1). Man erhält 15,88 g (93,9 % d. Th..) der Titelverbindung in Form eines farblosen und stark viskosen Öls.

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

ber.: C 51,95 H 4,88 N 3,08 F 23,67 S 2,35 gef.: C 51,99 H 4,91 N 3,09 F 23,70 S 2.33

c) 6-N-[1-O-α-D-(5-carbonyl)-pentyl-mannopyranose]- 2N-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin

13,0 g (9,52 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 41b) werden in einer
 Mischung bestehend aus 150 ml 2-Propanol und 25 ml Wasser gelöst und es werden 1,0 g des Palladiumkatalysators (10 % Pd auf Aktivkohle) hinzugegeben. Man hydriert für 12 Stunden bei 1 Atmosphäre Wasserstoffdruck und Raumtemperatur. Es wird vom Katalysator abfiltriert und das Filtrat im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der erhaltene Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan / Chloroform / Isopropanol 15:10:1). Man erhält 9,09 g (95,1 % d. Th.,) der Titelverbindung in Form eines farblosen und stark viskosen Öls.

Elementaranalyse:

5

20

25

30

ber.: C 37,10 H 4,22 N 4,19 F 32,18 S 3,10 gef.: C 37,09 H 4,21 N 4,19 F 32,20 S 3,13

d) 6-N-[1-O-α-D-(5-carbonyl)-pentyl-mannopyranose]- 2N-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin-N-{2-hydroxy-prop-3-yl-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-yl]}-amid, Gd-Komplex

7,93 g (7,91 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 41c) werden bei 40 °C in 75 ml Dimethylsulfoxid gelöst und es wird mit 1,00 g (8,70 mol) N-Hydroxysuccinimid versetzt. Man kühlt auf Raumtemperatur ab und gibt insgesamt 1,795 g (8,7 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid hinzu. Es wird eine Stunde bei 20°C und anschließend 4 Stunden bei 40°C gerührt. Zu dieser Lösung des Aktivesters der Titelverbindung aus Beispiel 41c) tropft man anschließend bei 40°C innerhalb von 10 Minuten eine Lösung , bestehend aus 4,53 g (7,91 mmol) des Gadolinium-Komplexes von 10-(2-Hydroxy-3-

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

aminopropyl)-4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecanin [zur Darstellung vergleiche: WO 97/02051], in 20 ml Dimethylsulfoxid hinzu. Man rührt eine Stunde bei 40°C, dann über Nacht bei Raumtemperatur. Die so erhaltene Suspension wird anschließend mit der ausreichenden Menge eines Gemisches aus Aceton / 2-Propanol (2:1) bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, mit Essigsäureethylester nachgewaschen, getrocknet, in Wasser aufgenommen, vom unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 9,71 g (78,8 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat.

H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 6,65 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

15 ber.: C 36,97 H 4,52 N 7,19 F 20,71 Gd 10,08 S 2,06 gef.: C 37,02 H 4,50 N 7,22 F 20,69 Gd 10.08 S 2,09

Beispiel 42

20

10

- a) 6-N-{4-[2,3-Bis-(N,N-bis(t-butyloxycarbonylmethyl)-amino)-propyl]-phenyl}-3-oxa-propionyl-2-N-(1-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose) L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid
- 5,25 g (7,72 mmol) des Tetra-t.bu-esters der "Tyr-EDTA-Carbonsäure" und 781 mg (7,72 mmol) Triethylamin werden in 50 ml Methylenchlorid gelöst. Bei –15°C tropft man eine Lösung aus 1,16 g (8,5 mmol) Chlorameisensäureisobutylester in 10 ml Methylchlorid innerhalb 5 Minuten hinzu und rührt noch weitere 20 Minuten bei –15°C. Anschließend kühlt man die Lösung auf –25°C ab und tropft eine Lösung , bestehend aus 7,07 g (7,72 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 30e) und 2,12 g (21,0 mmol) Triethylamin, in 70 ml Tetrahydrofuran innerhalb von 30 Minuten hinzu und rührt im Anschluß noch 30 Minuten bei 15° C und anschließend noch über Nacht bei Raumtemperatur nach. Zur

Aufarbeitung wird das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen und der verbleibende ölige Rückstand in 250 ml Chloroform aufgenommen. Man extrahiert die Chloroformphase zweimal mit je 100 ml einer 10 %igen wässrigen Ammoniumchlorid-Lösung, trocknet die organische Phase über Magnesiumsulfat und dampft im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Methylenchlorid/Ethanol= 20:1). Ausbeute: 9,60 g (79,0 % d. Th.) eines farblosen und sehr zähen Öls. Elementaranalyse:

ber.: C 46,39 H 5,55 N 5,32 F 20,45 S 2,03 gef.: C 46,42 H 5,51 N 5,29 F 20,49 S 2,09

b) 6-N-{4-[2,3-Bis-(N,N-bis(caboxymethyl)-amino)-propyl]-phenyl}-3-oxa-propionyl-2-N-(1-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose) L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

15

10

In 150 ml Methanol werden 9,0 g (5,70 mmol) der unter Beispiel 42a) hergestellten Verbindung gelöst. Man gibt dann die Lösung von 4,0 g (100,0 mmol) Natriumhydroxid in 25 ml destilliertem Wasser dazu und rührt 6 Stunden bei 60°C. Nach Kontrolle des Reaktionsverlaufes mittels

- Dünnschichtchromatographie ist die Verseifung des tetra-t.-butylesters nach oben genannter Reaktionszeit bereits quantitativ erfolgt. Man engt im Vakuum zur Trockne ein und nimmt den verbliebenen Rückstand in 50 ml Dimethylsulfoxid in der Wärme auf und anschließend wird mit der ausreichenden Menge eines Gemisches aus Aceton / Essigsäureethylester
- (1:1) bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der so erhaltene Niederschlag abgesaugt, mit Essigsäureethylester gut nachgewaschen, getrocknet, in Wasser aufgenommen, der pH-Wert der Produktlösung mittels 1 molarer Salzsäure auf 3,5 eingestellt, von möglicherweise vorliegenden unlöslichen Bestandteilen abfiltriert und das Filtrat
- über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off: 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 6,76 g (87,6 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat.

WO 02/13874 PCT/EP01/08498 167

H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 3,30 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 39,89 H 4,09 N 6,20 F 23,84 S 2,37 gef.: C 39,92 H 4,15 N 6,22 F 23,92 S 2,29

5

- c) 6-N-{4-[2,3-Bis-(N,N-bis(carboxylatomethyl)-amino)-propyl]-phenyl}-3-oxa-propionyl-2-N-(1-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose) L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Mn-Komplex, Dinatriumsalz
- 3,0 g (2,22 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 42b) werden in 150 ml eines Wasser/Ethanol (3:1)-Gemisch in der Siedehitze gelöst und bei 80°C portionweise mit 0,25 g (2,22 mmol) Mangan-II-carbonat versetzt. Anschließend wird die so erhaltene Reaktionslösung für 5 Stunden unter Rückfluß gekocht. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird das Lösungsmittelgemisch im
- Vakuum vollständig abgezogen und der verbleibende Rückstand in einem Gemisch aus 200 ml destilliertem Wasser /n-Butanol (1:1) gelöst. Unter kräftigem Rühren wird durch Versetzen mit 1 N Natronlauge ein pH-Wert von 7,2 eingestellt. Nach dem vollständigen Abziehen des n-Butanols im Vakuum wird die verbleibende wässrige Phase über eine AMICON® YM-3
- Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

 Ausbeute: 3,19 g (99,0 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat.

H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 5,08 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

25 ber.: C 37,23 H 3,54 F22,25 Mn 3,78 N 5,79 Na 3,17 S 2,21 gef.: C 37,30 H 3,49 F 22,29 Mn 3,81 N 5,76 Na 3,19 S 2,18

Beispiel 43

30

 a) 3-Benzyloxycarbonylamino-glutarsäure-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]monoamid 5

10

15

30

Eine gerührte Lösung von 25,0 g (94,96 mmol) 3 –N-(Benzyloxcarbonyl)-glutarsäure-anhydrid [Synthese gemäß: Hatanaka, Minoru; Yamamoto, Yu-ichi; Nitta, Hajime; Ishimaru, Toshiyasu; TELEAY; Tetrahedron Lett.; EN; 22; 39; 1981; 3883-3886;] in 150 ml absolutem Tetrahydrofuran wird unter Rührem mit einer Lösung von 53,97 g (95,0 mmol) 1-Perfluoroctylsulfonylpiperazin in 150 ml Tetrahydrofuran tropfenweise versetzt und die so erhaltene Reaktionslösung für 12 h am Rückfluss gekocht. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird bis zur Trockne eingeengt und der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan /2-Propanol (20:1) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 75,80 g (96,0% d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines farblosen und viskosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 36,11 H 2,67 N 5,05 S 3,86 F 38,84 gef.: C 36,12 H 2,61 N 5,08 S 3,88 F 38,82

- b) 3-Amino-glutarsäure-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-monoamid
- In 300 ml Ethanol werden 31,50 g (37,88 mmol) der unter 43b) hergestellten Verbindung gelöst, mit 2,5g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt und bis zur quantitativen Aufnahme von Wasserstoff bei 1 Atmosphäre Wasserstoffdruck hydriert. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht mit Ethanol nach und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als weißlich-gelbes, viskoses Öl erhalten.

Ausbeute: 25,22 g (95,5 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 29,28 H 2,31 N 6,03 S 4,06 F 46,31 gef.: C 29,32 H 2,29 N 6,08 S 4,08 F 46,28

c) 3-N-(1-α-D-carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose)-glutarsäure-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazinl-monoamid

21,52 g (18,96 mmol) 1-Carboxymethyloxy-2,3,4,-tetra-O-benzyl-α-D-mannopyranosid [Darstellung wie in der Patentschrift DE 197 28 954 C1 beschrieben] werden bei Raumtemperatur in 100 ml absolutem Dimethylformamid gelöst und bei 0 °C mit 2,56 g (22,2 mmol) N-

- Hydroxysuccinimid, gefolgt von 4,55 g (22,2 mmol) Dicyclohexylcarbodimid versetzt. Nach einer Reaktionszeit von 60 Minuten bei 0 °C und 3 Stunden bei 22 °C filtriert man vom unlöslichen Dicyclohexylharnstoff ab und tropft die so erhaltene klare Aktivesterlösung der oben genannten Titelverbindung bei 0 °C langsam zu einer gerührten Lösung von 13,22 g (18,96 mmol) der Verbindung aus Beispiel 43b), gelöst in 100 ml Dimethylformamid. Nach einer Reaktionszeit von 12 Stunden bei Raumtemperatur wird das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen und der der verbleibende Rückstand in 300 ml
- organische Filtrat zweimal mit je 100 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung sowie einmal mit 100 ml 10%iger wässriger Citronensäurelösung und einmal mit 200 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester / n-Hexan (1:15) als Eluent gereinigt.

Essigsäureethylester aufgenommen, es wird vom Harnstoff abfiltriert und das

Ausbeute: 21,39 g (88,3 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und stark viskoses Öl.

Elementaranalyse:

ber.: C 49,81 H 4,10 N 3,29 F 25,27 S 2,51 25 gef.: C 49,89 H 4,11 N 3,32 F 25,22 S 2,51

- d) 3-N-(1-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose)-glutarsäure-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-monoamid
- 19,55 g (15,30 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 43c) werden in einer Mischung 'bestehend aus 250 ml 2-Propanol und 25 ml Wasser, gelöst und mit
 1,5 g Palladiumkatalysator (10 % Pd auf Aktivkohle) versetzt. Man hydriert für
 12 Stunden bei Raumtemperatur und einem Wasserstoffdruck von einer

Atmosphäre. Es wird vom Katalysator abfiltriert und das Filtrat im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 200 ml Methanol gelöst und das Reaktionsprodukt durch Versetzen mit insgesamt 800 ml Diethylether zur Fällung gebracht. Nach dem Absaugen des so erhaltenen Feststoffs wird dieser im Vakuum bei 40°C getrocknet.

Ausbeute: 17,49 g (97,5 % d. Th.) eines amorphen Feststoffes. Elementaranalyse:

ber.:	C 32,73	H 3,08	N 4,58	S 3,49	F 35,20
gef.:	C 32,68	H 3,15	N 4,55	S 3,50	F 35,17

10

5

e) 3-N-(1-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose)-glutarsäure-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid-5-N-{2-hydroxy-prop-3-yl-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-yl]}-amid, Gd-Komplex

15

14,43 g (15,84 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 43d) und 0,67 g wasserfreies Lithiumchlorid (15,84 mmol) werden bei 40 C° in 100 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 1,82 g (15,84 mmol) N-Hydroxysuccinimid und einer Lösung von 9,08 g (15,84 mmol) des Gadolinium-Komplexes von 10-(2-Hydroxy-3-aminopropyl)-4,7,10-20 tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecanin [zur Darstellung vergleiche: WO 97/02051], in 50 ml Dimethylsulfoxid, versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 3,27 g (15,84 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit 25 ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und und dabei gleichzeitig von möglichen , noch vorhandenen 30 niedermolekularen Bestandteilen , gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 18,71g (80,2 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat.

H2O-Gehalt (Karl-Fischer): 4,87 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 34,24 H 3,83 N 7,61 F 21,92 S 2,18 Gd 10,67 gef.: C 34,26 H 3.79 N 7,58 F 21,87 S 2,18 Gd 10,68

5

10

15

20

30

Beispiel 44

a) 1,7,-Bis(benzyloxycarbonyl)-4-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-10-[2,6-N,N`-bis(1-O-α-D-carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose)]-L-lysyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

In eine Lösung aus 27,0 g (24,4 mmol) des unter Beispiel 35a) hergestellten sec. Amins, in einem Gemisch aus 150 ml Tetrahydrofuran und 15 ml Chloroform, werden bei 0°C und unter Stickstoffatmosphäre 33,04g (25,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 18c), gelöst in 250 ml Tetrahydrofuran hinzugegeben. Anschließend gibt man bei 0°C insgesamt 18,0 g (36,6 mmol) EEDQ [2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin] portionsweise hinzu und `ässt über Nacht bei Raumtemperatur rühren . Man engt anschließend im Vakuum zur Trockne ein und das verbleibende Öl wird wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 25:1). Man erhält 45,87 g (78,0 % d. Th., bezogen auf eingesetztes sec.- Amin) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls.

25 Elementaranalyse:

ber.: C 59,30 H 5,39 F 13,40 N 4,65 S 1,33 gef.: C 59,32 H 5,37 F 13,37 N 4,70 S 1,34

b) 1-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-7-[2,6-N,N`-bis(1-O-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose)]-L-lysyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

In 250 ml Ethanol werden 24,1 g (10,0 mmol) der unter Beispiel 44a) hergestellten Titelverbindung gelöst und mit 1,4 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt. Man hydriert bis zur quantitativen Aufnahme an Wasserstoff, saugt dann vom Katalysator ab, wäscht mit Ethanol gut nach und engt im

Vakuum zur Trockne ein. Das Produkt wird als gelblich gefärbtes und äusserst viskoses Öl erhalten.

Ausbeute: 12,80 g (90,1 % d. Th.) .

Elementaranalyse:

15

ber.: C 39,72 H 4,89 F 22,73 N 7,88 S 2,26 10 gef.: C 39,72 H 4,87 F 22,77 N 7,90 S 2,24

c) 1-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-7-[2,6-N,N`-bis(1-O- α -D-carbonylmethyl-mannopyranose)]-L-lysyl-4,10-bis[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan,Digadolinium-Komplex

5,54 g [8,8 mmol; 2.2 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente aus Beispiel 44b)] des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-20 1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und wasserfreies Lithiumchlorid (0,37 g, 8,8 mmol) werden bei 40 C° in 60 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 1,01 g (8.8 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 5,68 g (4,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 44b), gelöst in 40 ml absolutem Dimethylsulfoxid, 25 versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 1,82 g (8,8 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser 30 aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt

und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 8,52g (80,6 % d. Th.; bezogen auf die eingesetzte Diaminkomponente) als farbloses Lyophilisat.

5 H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 6.09 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 38,61 H 4,76 N 9,53 F 12,21 Gd 11.89 S 1,12 gef.: C 38,57 H 4,82 N 9,52 F 12,21 Gd 11,93 S 1,15

10

15

Beispiel 45

a) 1,7-Bis(benzyloxycarbonyl)-4-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-10-{2,6-N,N`-bis(1-O- α -D-(5-carbonyl)-pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose)}-L-lysyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

In eine Lösung aus 27,0 g (24,4 mmol) des unter Beispiel 35a) hergestellten sec. Amins, in einem Gemisch aus 150 ml Tetrahydrofuran und 15 ml

Chloroform, werden bei 0°C und unter Stickstoffatmosphäre 35,80 g (25,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 37e), gelöst in 250 ml Tetrahydrofuran hinzugegeben. Anschließend gibt man bei 0°C insgesamt 18,0 g (36,6 mmol) EEDQ [2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin] portionsweise hinzu und läßt über Nacht bei Raumtemperatur rühren. Man engt anschließend im

Vakuum zur Trockne ein und das verbleibende Öl wird wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 20:1). Man erhält 49,48 g (80,4 % d. Th., bezogen auf eingesetztes sec.- Amin) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls.

Elementaranalyse:

30 ber.: C 60,47 H 5,79 F 12,80 N 4,44 S 1,27 gef.: C 60,52 H 5,77 F 12,77 N 4,50 S 1,30

- b) 1-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsāure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-7-[2,6-N,N`-bis(1-O-α-D-(5-carbonyl)-pentyl-mannopyranose)]-L-lysyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan
- In 250ml Ethanol werden 25,2 g (10,0 mmol) der unter Beispiel 45a)
 hergestellten Titelverbindung gelöst und mit 1,8 g Pearlman-Katalysator (Pd 20%, C) versetzt. Man hydriert bis zur quantitativen Aufnahme an Wasserstoff, saugt dann vom Katalysator ab, wäscht mit Ethanol gut nach und engt im Vakuum zur Trockne ein. Das Produkt wird als gelblich gefärbtes und äusserst viskoses Öl erhalten.

Ausbeute: 14,11 g (92,5 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 49,60 H 7,20 F 21,17 N 7,34 S 2,10 gef.: C 49,62 H 7,17 F 21,20 N 7,30 S 2,14

15

c) 1-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-7-[2,6-N,N`-bis(1-O-α-D-(5-carbonyl)-pentyl-mannopyranose)]-L-lysyl-4,10-bis[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan,Digadolinium-Komplex

20

25

30

5,54 g [8,8 mmol; 2.2 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente aus Beispiel 45b)] des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und wasserfreies Lithiumchlorid (0,37 g , 8,8 mmol) werden bei 40 C° in 60 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 1,01 g (8.8 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 6,10 g (4,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 45b), gelöst in 40 ml absolutem Dimethylsulfoxid, versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 1,82 g (8,8 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser

aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 9,26 g (84,0 % d. Th.; bezogen auf die eingesetzte Diaminkomponente) als farbloses Lyophilisat.

H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 5,89 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 40,52 H 5.16 N 9.15 F 11.72 Gd 11.41 S 1.16 gef.: C 40,57 H 5,20 N 9.12 F 11.69 Gd 11,43 S 1,18

Beispiel 46

10

15

a)6-N-t-Butyloxycarbonyl-2-N-benzyloxycarbonyl-L-lysin-[1-(4perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

19,02 g (50,0 mmol) α-N-(Benzyloxycarbonyl)-ε-N`-(tert.butyloxycarbonyl)-Llysin (kommerziell erhältlich bei der Firma Bachem) werden in 150ml absolutem Tetrahydrofuran gelöst. Man gibt 8,31 g (50,0 mmol) Carbonyldiimidazol und 5,03g (50,0 mmol) Triethylamin, gelöst in 75 ml trockenem Tetrahydrofuran,bei 20 0°C tropfenweise hinzu und lässt 10 Minuten bei dieser Temperatur nachrühren. Anschließend tropft man eine Lösung von 48,42 g (50,0 mmol) Perfluoroctylsulfonylpiperazin und 5,03 g (50,0 mmol) Triethylamin in 250 ml trockenem Tetrahydrofuran bei 0°C hinzu. Nach Rühren über Nacht zieht man 25 das Tetrahydrofuran im Vakuum ab und das verbleibenden Öl wird wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan / Isopropanol 15:1). Man erhält 49,48 g (80,4 % d. Th., bezogen auf eingesetztes sec.- Amin) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

30 ber.: C 40,01 H 3,79 N 6,02 F 34.70 S 3,45 gef.: C 40,07 H 3,82 N 6,02 F 34.67 S 3,48

b)6-N-t-Butyloxycarbonyl-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

30,0g (32,2 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 46a) werden in 300ml Isopropanol gelöst und mit 1,5 g Pearlman-Katalysator (20%Palladiumhydroxid auf Kohle) versetzt. Man hydriert für 10 Stunden bei Raumtemperatur, wobei nach Kontrolle des Reaktionsverlaufes mittels Dünnschichtchromatographie die Hydrogenolytische Abspaltung der Benzyloxycarbonyl-Schutzgruppe nach der oben genannten Reaktionszeit bereits quantitativ erfolgt ist. Man filtriert vom Katalysator ab und engt das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein. Der verbliebene Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert.

10 (Laufmittel:n-Hexan/Isopropanol 25:1). Man erhält 25,13g (98,0%d.Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 34,68 H 3,67 F 40,55 N 7,03 S 4,03 gef.: C 34,72 H 3,70 F 40,60 N 7,01 S 3,98

15

c) 6-N-t-Butyloxycarbonyl-2-N-[1-S-α-D-(2-carbonyl)-ethyl-2,3,4,6-tetra-O-acetyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

In 300ml trockenem Tetrahydrofuran werden 15,53 g (35,60 mmol) der 3-20 (2,3,4,6-Tetra-O-acetyl-1-thio-α-D-mannopyranosyl)-propionsäure (Darstellung gemäß: J. Haensler etal., Bioconjugate Chem. 4,85. (1993): Chipowsky.S..and Lee, Y.C (1973), Synthesis of 1-thio-aldosides; Carbohydrate Research 31,339-346, sowie 3,60 g (35,60 mmol) Triethylamin gelöst. Nach dem Abkühlen der Reaktionslösung auf -15°C bis -20°C tropft man bei dieser Temperatur unter Rühren eine Lösung von 4,92g (35,60 mmol) Chlorameisensäureisobutylester in 25 75 ml trockenem Tetrahydrofuran langsam hinzu, wobei die Zutropfgeschwindigkeit so zu wählen ist, daß eine Innentemperatur von -10°C nicht überschritten wird. Nach einer Reaktionszeit von 15 Minuten bei -15°C tropft man anschließend eine Lösung von 28,35 g (35,60 mmol) der 30 Titelverbindung aus Beispiel 42b) und 3,60 g (35,60 mmol) Triethylamin,in 200 ml trockenem Tetrahydrofuran bei 20°C langsam hinzu. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde bei -15°C sowie zwei Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung im Vakuum bis zur Trockene

eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 250 ml Essigsäureethylester aufgenommen und zweimal mit je 100 ml gesättigter

Natriumhydrogencarbonatlösung sowie einmal mit 200 ml Wasser gewaschen. Nach dem trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz

abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester / n-Hexan (1:25) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 34,21 g (79,1% d.Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und stark viskoses Öl.

10 Elementaranalyse:

ber.: C 39,54 H 4,23 N 4,61 F 26,58 S 5,28

gef.: C 39,49 H 4,21 N 4,59 F 26,52 S 5,31

d) 6-N-t-Butyloxycarbonyl-2-N-[1-S-α-D-(2-carbonyl)-ethyl-mannopyranose]-L lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

29,93 g (24,64 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 46c) werden in 400 ml absolutem

Methanol suspendiert und bei 5 °C mit einer katalytischen Menge

- Natriummethanolat versetzt. Nach einer Reaktionszeit von 3h bei Raumtemperatur zeigt die dünnschichtchromatographische Kontrolle (Eluent: Chloroform/ Methanol = 9:1) des Reaktionsverlaufs bereits quantitative Umsetzung an. Zum Zwecke der Aufarbeitung wird die nun klare Reaktionslösung durch Versetzen mit Amberlite® IR 120 (H+-Form)-
- Kationenaustauscherharz neutralisiert,vom Austauscher abgesaugt und das so erhaltene methanolische Filtrat im Vakuum bis zur Trockne abgezogen. Der erhaltene amorphe Rückstand wird durch Chromatographie an Kieselgel unter Verwendung von 2-Propanol/Essigsäureethylester / n-Hexan (1:1:15) als Eluent gereinigt.
- Ausbeute: 23,42 g (90,8 % d.Th.) eines farblosen und viskosen Öls. Elementaranalyse :

ber.: C 36,72 H 4,14 N 5,35 F 30,85 S 6,13 gef.: C 36,69 H 4,11 N 5,35 F 30,82 S 6,11

- e) 2-N-[1-S-α-D-(2-carbonyl)-ethyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid
- 20,93 g (20,0 mmol) Titelverbindung aus Beispiel 46d) werden in einem Gemisch aus 50 ml Trifluoressigsäure und 100 ml Dichlormethan bei 0°C unter kräftigem Rühren gelöst und für 10 Minuten bei dieser Temperatur gerührt. Anschließend dampft man im Vakuum zur Trockne ein und nimmt den Rückstand in 150 ml Wasser auf. Der pH-Wert dieser wässrigen Produktlösung wird durch die tropfenweise Zugabe von 2 molarer wässriger Natronlauge auf 9,5 eingestellt. Die wässrige Produktlösung wird über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off : 3000 Da) entsalzt und dabei gleichzeitig von möglichen, noch vorhandenen , niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.
- 15 Ausbeute: 17,79 g (94,2 % d.Th.) des freien Amins als farbloses Lyophilisat. H_2O -Gehalt (Karl-Fischer): 3,09 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 34,26 H 3,73 N 5,92 F 34,12 S 6,77

gef.: C 34,26 H 3,79 N 5,88 F 34,07 S 6,80

20

f) 2-N-[1-S-α-D-(2-carbonyl)-ethyl-mannopyranose]-6-N-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gadolinium-Komplex

25

30

5,54 g [(8,8 mmol, 2,2 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente aus Beispiel 46e)] des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 0,37 g wasserfreies Lithiumchlorid (8,8 mmol) werden bei 40°C in 60 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 1,01 g (8,8 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 3,78 g (4,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 46e), gelöst in 40 ml absolutem Dimethylsulfoxid,

versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 1,82 g (8,8 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, in Wasser aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

10 Ausbeute: 5,17 g (83,0 % d.Th.) als farbloses Lyophilisat. H_2O -Gehalt (Karl-Fischer): 4,43 % .

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.:C 35,45 H 4,07 N 8,09 F20,72 Gd 10,09 S 4,11 gef.:C 35,50 H 4,01 N 8,12 F 20,6 Gd 10,13 S 4,14

15

20

Beispiel 47

a)` 6-N-Benzyloxycarbonyl-2-N-(1-O-β-D-carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzylglucopyranose)- L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

8,02 g (13,4 mmol) der in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 46a) beschriebenen Titelverbindung [1-Carboxymethyloxy-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-β-D-glucopyranosid] und 3,24 g (28,14 mmol) N-Hydroxysuccinimid
werden in 100 ml Dimethylformamid gelöst und bei 0°C mit insgesamt 5,80 g (28,14 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid portionsweise versetzt. Es wird 3 Stunden bei dieser Temperatur nachgerührt. Zu der so hergestellten Aktivesterlösung gibt man eine auf 0°C gekühlte Lösung von 11,13 g (13,4 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21c), gelöst in 50 ml Dimethylformamid, tropfenweise hinzu und rührt 2 Stunden bei 0°C sowie 12 Stunden bei Raumtemperatur. Zur Aufarbeitung filtriert man vom ausgefallenen Dicyclohexylhamstoff ab und zieht das Lösungsmittel anschließend bis zur Trockne ab. Der so erhaltene Rückstand wird anschließend an Kieselgel

PCT/EP01/08498

chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Ethanol, 20:1; die Durchführung der Chromatographie erfolgte unter Verwendung eines Solvensgradienten mit kontinuierlicher Zunahme des Ethanolgehalts).

Ausbeute: 12,67 g (67,0 % d.Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen und stark viskosen Öls.

Elementaranalyse:

5

ber.:C 52.77 H 4.50 N 3,97 F 22,89 S 2,27 gef..C 52,75 H 4,61 N 3,98 F 22,94 S 2,26

2-N-(1-O-β-D-carbonylmethyl-glucopyranose)- L-lysin-[1-(4-10 b) perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

In 100 ml Ethanol werden 11,52 g (8,17 mmol) der unter 47a) hergestellten Verbindung gelöst, mit 0,5 g Pearlman-Katalysator (Pd 20%, C) versetzt und solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1atm) 15 hydriert, bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (dreimal mit jeweils ca. 40ml) und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses und farbloses Öl erhalten.

Ausbeute: 7,36 g (98,4 % d.Th.) . 20

Elementaranalyse:

ber.: C 34,07 H 3,63 N 6,11 F 35,24 S 3,50 gef.:C 34,11 H 3,59 N 6,08 F 35,23 S 3,52

- 2-N-(1-O-β-D-carbonylmethyl-glucopyranose)-6-N-[1,4,7-25 C) tris(carboxylatomethyl)-10-(aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-1,4,7,10tetraazacyclododecan]- L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]amid, Gd-Komplex
- 9,98 g [(15,84 mmol; 2,2 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte 30 Aminkomponente aus Beispiel 47b)] des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und

0,67 g (15,84 mmol) wasserfreies Lithiumchlorid werden bei 40°C in 80 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 1,82 g (15,84 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 7,25 g (7,19 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 47b), gelöst in 30 ml absolutem

Dimethylsulfoxid,versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 3,27 g (15,84 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, in Wasser aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off :3000Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 9,11 g (83,0 %d.Th.) als farbloses Lyophilisat.

15 H₂O-Gehalt (nach Karl-Fischer): 4,02 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber. C 35,37 H 4,02 N 8,25 F 21,13 S 2,10 Gd 10,29 gef.: C 35,42 H 4,07 N 8,18 F 21,09 S 2,06 Gd 10,34

20 Beispiel 48

a) 2-N-Trifluoracetyl-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

In 100 ml Ethanol werden 10,0 g (11,46 mmol) der unter 21b) hergestellten
Verbindung gelöst, mit 1,0 g Pearlman- Katalysator (Pd 20% / C) versetzt und
bis zur quantitativen Aufnahme an Wasserstoff hydriert. Man saugt vom
Katalysator ab, wäscht mit Ethanol nach und engt im Vakuum zur Trockne ein.
Die Titelverbindung wird als zähes und farbloses Öl erhalten. Ausbeute: 8,85 g
(97,5 %d.Th.).

30 Elementaranalyse:

ber.: C 30,31 H 2,54 N 7,07 F 47,95 S 4,05 gef.: C 30,36 H 2,50 N 7,11 F 47,99 S 4.00

b) 2-N-Trifluoracetyl-6-N-[1-O-α-D-(5-carbonyl)-pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzylmannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

In eine auf 0°C gekühlte Lösung aus 29,0 g (36,6 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 48a) und 4,05 g (40,26 mmol) Triethylamin in 100 ml 5 Dimethylformamid tropft man eine Lösung von 27,51 g (36,6 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 37c) in 150ml Dimethylformamid hinzu. Nach beendeter Zugabe rührt man noch eine Stunde bei 0°C nach und dann über Nacht bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand in 300 ml Essigsäureethylester aufgenommen. Man filtriert von unlöslichen Bestandteilen ab und wäscht das Filtrat zweimal mit je 100 ml 5%iger wässriger Soda-Lösung. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/ Isopropanol 25:1). Man erhält 42,05 g (80,4 % d.Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 50,42 H 4,51 N 7,96 F 26,59 S 2.24 gef.: C 50,38 H 4,50 N 7,91 F 26.62 S 2.20

20

25

30

10

15

c) 6-N-[1-O-α-D-(5-Carbonyl)-pentyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose]-Llysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

In 150ml Ethanol werden 20,0 g (14,0 mmol) der unter Beispiel 48b) hergestellten Verbindung gelöst. Man gibt dann die Lösung von 2,8 g (70,0 mmol) Natriumhydroxid in 25 ml destilliertem Wasser dazu und rührt 0,5 Stunden bei 50°C. Nach dem Dünnschichtchromatogramm ist die Schutzgruppenabspaltung zu diesem Zeitpunkt bereits quantitativ erfolgt. Man engt im Vakuum zur Trockene ein und entfernt Spuren von Wasser durch mehrmaliges Kodestillieren mit Ethanol. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/ Isopropanol 20:1). Man erhält 16,66 g (89,3% d.Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls. Elementaranalyse:

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

183

ber.: C 52,25 H 4,91 N 4,20 F 24,22 S 2,41 gef.: C 52,30 H 4,90 N 4,18 F 24,22 S 2,38

d) 6-N-[1-O-α-D-(5-Carbonyl)-pentyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

In 150 ml eines 10:1 Gemisches aus Ethanol und Wasser werden 15,0 g (11,25 mmol) der unter 48c) hergestellten Verbindung gelöst und mit 1,0 g Pearlman-Katalysator (Pd 20% / C) versetzt . Anschließend wird bis zur quantitativen Aufnahme an Wasserstoff bei Raumtemperatur und unter einer Atmosphäre

Wasserstoffdruck hydriert . Man saugt vom Katalysator ab, wäscht mit Ethanol/Wasser (10:1) nach und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als zähes und farbloses Öl erhalten.

Ausbeute: 10,77 g (98,4 %d.Th.).

Elementaranalyse:

5

20

15 ber.: C 37,04 H 4,25 N 5,76 F 33,20 S 3,30 gef.: C 37,06 H 4,20 N 5,81 F 33,19 S 3,30

e) 6-N-[1-O-α-D-(5-Carbonyl)-pentyl-mannopyranose]-2-N-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

5,54 g [(8,8 mmol; 2,2 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente aus Beispiel 48d)] des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-

methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 0,37 g (8,8 mmol) wasserfreies Lithiumchlorid werden bei 40° C in 60 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 1,01 g (8,8 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 3,89 g (4,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 48d), gelöst in 60ml absolutem Dimethylsulfoxid, versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit

versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 1,82 g (8,8 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten

5

10

15

20

25

Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, in Wasser aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Utrafiltrationsmembran (cut off: 3000Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 4,81 g (75,9 %d.Th.) als farbloses Lyophilisat.

H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 8,98 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 37,15 H 4,39 N 7,96 F 20,38 Gd 9,92 S 2,02 gef.: C 37,27 H 4,40 N 8,02 F 20,31 Gd 10.00 S 1,98

Beispiel 49

a) 1,7-Bis(benzyloxycarbonyl)-4-(1-O-β-D-carbonylmethyl-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-galactopyranose)-10-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

In eine Lösung aus 27,0 g (24,4 mmol) des unter Beispiel 35a) hergestellten sec. Amins, in einem Gemisch aus 150 ml Tetrahydrofuran und 15 ml Chloroform, werden bei 0°C und unter Stickstoffatmosphäre 35,80 g (25,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 37e), gelöst in 250 ml Tetrahydrofuran, hinzugegeben. Anschließend gibt man bei 0°C insgesamt 18,0 g (36,6 mmol) EEDQ [2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin] portionsweise hinzu und läßt über Nacht bei Raumtemperatur rühren. Man engt anschließend im Vakuum zur Trockene ein und das verbleibende Öl wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Isopropanol 20:1). Man erhält 32,11 g (78,0 % d. Th., bezogen auf eingesetztes sec.- Amin) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls.

Elementaranalyse:

30 ber.: C 54,09 H 4,72 F 19,14 N 4,98 S 1,90 gef.: C 54,12 H 4,77 F 19,17 N 5.03 S 1.90

- b) 1-(1-O-β-D-carbonylmethyl-galactopyranose)-7-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan
- In 250 ml Ethanol werden 30,0 g (17,77 mmol) der unter Beispiel 49a)
 hergestellten Titelverbindung gelöst und mit 3,0 g Pearlman-Katalysator (Pd 20%, / C) versetzt. Man hydriert bis zur quantitativen Aufnahme an Wasserstoff, saugt dann vom Katalysator ab, wäscht mit Ethanol gut nach und engt im Vakuum zur Trockene ein. Das Produkt wird als gelblich gefärbtes und äusserst viskoses Öl erhalten.

Ausbeute: 17,89 g (95,1 % d. Th.) .

Elementaranalyse:

ber.: C 36,30 H 4,09 F 30,50 N 7,94 S 3,03 gef.: C 36,26 H 4,12 F 30,46 N 7,90 S 3,04

15

20

25

30

- c) 1-(1-O-β-D-carbonylmethyl-galactopyranose)-7-{3-oxa-pentan-1,5-dicarbonsäure-1-oyl-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid}-4,10-bis[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, di-Gadolinium-Komplex
- 5,54 g [8,8 mmol; 4,4 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente aus Beispiel 49b)] des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 0,37 g (8,8 mmol) wasserfreies Lithiumchlorid werden bei 40 C° in 60 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 1,01 g (8.8 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 2,11 g (2,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 49b), gelöst in 25 ml absolutem Dimethylsulfoxid, versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 1,82 g (8,8 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit

ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten

Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser

PCT/EP01/08498

aufgenommen , von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off : 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 3,29 g (72,2 % d. Th.; bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente) 5 als farbloses Lyophilisat.

H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 5,99 % .

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 36,84 H 4,37 N 9,82 F 14.15 Gd 19,63 S 1,40 gef.: C 36,87 H 4,40 N 9,82 F 14.09 Gd 19,59 S 1,38

Beispiel 50

10

15

a) 3-(1-O-α-D-2,3,4,6-Tetra-O-benzyl-mannopyranose)-2-N-benzyloxycarbonyl-L-serin-methylester

In 500 ml trockenem Acetonitril werden 21,42 g (39,61 mmol) 2,3,4,6-Tetra-Obenzyl- α-D-mannopyranose (Darstellung gemäß: F. Kong et al., J. Carbohydr. Chem.; 16; 6; 1997; 877-890) gelöst. Nach dem Abkühlen der

- Reaktionslösung auf 5°C tropft man bei dieser Temperatur unter Rühren 20 langsam eine Lösung von 13,23 g (59,52 mmol) Trifluormethansulfonsäuretrimethylsilylester in 30 ml Acetonitril , gefolgt von einer Lösung aus 20,06 g (79,21 mmol) N-Benzyloxycarbonyl-L-serinmethylester (kommerziell erhältlichbei der Firma Bachem) in 50 ml Acetonitril , hinzu , wobei die
- Zutropfgeschwindigkeit so zu wählen ist, daß eine Innentemperatur von 10°C 25 nicht überschritten wird. Nach einer Reaktionszeit von 15 Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 250 ml Essigsäureethylester aufgenommen und zweimal mit je 100 ml gesättigter
- Natriumhydrogencarbonatlösung sowie einmal mit 200 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. Der

verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester / n- Hexan (1:5) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 23,60 g (76,8 % d.Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses Öl.

5 Elementaranalyse:

10

ber.: C 71,21 H 6,37 N 1,81 gef.: C 71,19 H 6,41 N 1,79

b) 3-(1-O-α-D-2,3,4,6-Tetra-O-benzyl-mannopyranose)-2-N-benzyloxycarbonyl-L-serin

In einem Gemisch bestehen aus 20 ml Methanol, 20 ml Wasser und 50 ml Tetrahydrofuran werden 10,0 g (12,90 mmol) der unter Beispiel 50a) hergestellten Verbindung gelöst. Man gibt dann 0,47 g (19,35 mmol)

- Lithiumhydroxid, gelöst in in 25 ml destilliertem Wasser, bei Raumtemperatur hinzu und rührt anschließend für 6 Stunden bei 60°C. Nach Kontrolle des Reaktionsverlaufes mittels Dünnschichtchromatographie (Eluent: Methylenchlorid / Methanol 10:1) ist die Verseifung des Methylesters aus Beispiel 30a) nach oben genannter Reaktionszeit bereits quantitativ erfolgt.
- Zum Zwecke der Aufarbeitung engt man die Produktlösung im Vakuum zur Trockne ein und nimmt den verbleibenden Rückstand in 250 ml Essigsäureethylester in der Wärme auf (ca. 60°C). Anschließend wird die so erhaltene Essigsäureethylesterphase zweimal mit jeweils 50 ml einer 15 %igen wässrigen Salzsäure gewaschen, sowie einmal mit 100 ml destilliertem Wasser.
- Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, filtriert und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/ Essigsäureethylester 5:1). Man erhält 8,40 g (85,7 % d.Th.) der Titelverbindung in Form eines farblosen Öls. Elementaranalyse:

30 ber.: C 70,94 H 6,22 N 1,84 gef.: C 70,97 H 6,30 N 1,78

 c) 3-(1-O-α-D-2,3,4,6-Tetra-O-benzyl-mannopyranose-2-N-benzyloxycarbonyl-L-serin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)piperazin]-amid

Zu 13,86 g (24,40 mmol) 1- Perfluoroctylsulfonylpiperazin (hergestellt nach DE 19603033), gelöst in einem Gemisch aus 150 ml Tetrahydrofuran und 15 ml Chloroform, werden bei 0°C und unter Stickstoffatmosphäre 20,57 g (27,0 mmol) der nach Beispiel 50b) dargestellten Carbonsäure, gelöst in 50 ml Tetrahydrofuran, tropfenweise hinzugegeben. Anschließend gibt man bei 0°C insgesamt 18,0 g (36,60 mmol) EEDQ [2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin] portionsweise hinzu und läßt über Nacht bei Raumtemperatur rühren. Zum Zwecke der Aufarbeitung engt man die Reaktionslösung im Vakuum ein und chromatographiert das zurückbleibende, äußerst viskose Öl an Kieselgel unter Verwendung eines n-Hexan / Isopropanol (15:1) – Gemisches als Eluentsystem. Man erhält 17,0 g (79,6 % d. Th., bezogen auf eingesetztes prim.- Amin) der Titelverbindung in Form eines farblosenund viskosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 51,53 H 4,23 N 3,15 F 25,65 S 2,41 gef.: C 51,48 H 4,27 N 3,10 F 25,71 S 2,35

20

25

30

15

5

10

d) 3-(1-O- α -D-Mannopyranose)-L-serin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)piperazin]-amid

In 200 ml Ethanol werden 15,0 g (11,41 mmol) der gemäß Beispiel 50c) dargestellten Verbindung gelöst und mit 1,5 g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %,

C) versetzt . Anschließend wird die Reaktionslösung solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1 atm) hydriert, bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist (ca. 8 Stunden). . Zum Zwecke der Aufarbeitung saugt vom Katalysator ab, wäscht gründlich mit Ethanol nach (zweimal mit je ca. 100 ml) und engt das produktenthaltende ethanolische Filtrat im Vakuum zur Trockene ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses und farbloses Öl erhalten.

Ausbeute: 8,79 g (94,0 % d. Th.).

Elementaranalyse:

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

ber.:	C 30,78	H 3,20	N 5,13	F 39,41	S 3,91
gef.:	C 30,87	H 3,14	N 5,19	F 39,50	S 3,88

e) 3-(1-O-α-D-Mannopyranose)-2-N-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan]-L-serin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

Eine gerührte Suspension von 5,7 g [9,06 mmol; entsprechend 1,5 Molequivalenten bezüglich der eingesetzten Titelverbindung (primäres Amin) aus Beispiel 50d)] des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter 10 Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure in 75 ml absolutem Dimethylsulfoxid wird bei 70°C mit 0,68 g (15,9 mmol) Lithiumchlorid versetzt. Nach 30 minütigem Rühren bei 70°C wird die nun klare Reaktionslösung portionsweise mit insgesamt 1,83 g (15,9 mmol) N-15 Hvdroxysuccinimid versetzt und das Reaktionsgemisch noch 1 Stunde bei 70 °C gehalten. Nach dem Abkühlen der Reaktionslösung auf 10°C wird mit 4,52 g (23,85 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und die Reaktionslösung noch 1 weitere Stunde bei 0°C, gefolgt von 12 Stunden bei 22°C, gerührt. Die so erhaltene Lösung des N-Hydroxysuccinimidesters des Gd-Komplexes der 10-(4-**20** Carboxy-1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7triessigsäure wird nun bei 22°C tropfenweise mit einer Lösung von 4,94 g (6,03 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 30d), in 15 ml absolutem Dimethylsulfoxid, versetzt und weitere 12 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt. Zur Aufarbeitung wird die Reaktionslösung bei 22°C in ein 25 Lösungsmittelgemisch, bestehend aus 250 ml Aceton und 250 ml 2-Propanol, langsam eingetropft, wobei sich die Titelverbindung nach 12 Stunden bei 10 °C vollständig als leicht gelblich gefärbtes Öl abgesetzt hat. Man dekantiert vorsichtig vom überstehenden Eluentgemisch ab und nimmt das ölige Produkt in 200 ml destilliertem Wasser auf, wobei dieses vollständig in Lösung geht, so 30 daß eine leicht gelblich gefärbte wässrige Lösung der oben genannten Titelverbindung erhalten wird. Im Anschluß wird die wässrige Produktlösung zuerst über einen Membranfilter filtriert und danach, zum Zwecke des

Entsalzens und der Abtrennung von niedermolekularen Bestandteilen , über eine YM3-Ultrafiltrationsmembran (AMICON ® : cut off : 3000 Da) dreimal ultrafiltriert. Das so erhaltene Retentat wird anschließend gefriergetrocknet. Ausbeute: 8,63 g (80,2 % d. Th., bezogen auf die eingesetzte Titelverbindung aus Beispiel 30d) als farbloses Lyophilisat mit einem Wassergehalt von 7,65

190

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 33,57 H 3,80 N 7,83 F 22,57 Gd 10,99 S 2,24 gef.: C 33,57 H 3,76 N 7,82 F 22,63 Gd 11,06 S 2,18

Beispiel 51

5

10

15

20

25

30

%.

a) 6-N-Benzyloxycarbonyl-2-N-[O-β-D-galactopyranosyl (1→4)-gluconosyl]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu einer gerührten Lösung von 4,98 g (6,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21c) in 40 ml absolutem Dimethylsulfoxid wird bei Raumtemperatur eine Lösung von 13,3 g (37,2 mmol) O- β -D-Galactopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-D-glucono-1,5-lacton [Lactobionolacton; Darstellung gemäß: (a) Williams, T.J.; Plessas, N.R., Goldstein, I.J. Carbohydr. Res. 1978, 67, Cl. (b) Kobayashi, K.; Sumitomo, H.; Ina, Y. Polym. J. 1985, 17, 567, (c) Hiromi Kitano, Katsuko Sohda, and Ayako Kosaka, Bioconjugate Chem. 1995, 6 131-134] in 40 ml absolutem Dimethylsulfoxid tropfenweise addiert. Die so erhaltene Reaktionslösung wird anschließend für 14 Stunden bei 40°C gerührt. Zur Aufarbeitung wird bei Raumtemperatur mit 500 ml absolutem 2-Propanol versetzt und der entstehende farblose Niederschlag mittels einer G4-Fritte abgesaugt und gut mit insgesamt 250 ml absolutem 2-Propanol nachgewaschen. Der so erhaltene Feststoff wird nun in 300 ml destilliertem Wasser gelöst und über eine YM3-Ultrafiltrationsmembran (AMICON ® ; cut off : 3000 Da) insgesamt dreimal ultrafiltriert. Durch den dreimaligen Ultrafiltrationsvorgang werden sowohl die Überschüsse an Lactobionolacton als auch ,möglicherweise noch vorhandene, niedermolekulare Bestandteile vom gewünschten Produkt abgetrennt. Der in

10

15

20

25

30

der Ultrafiltrationsmembran verbleibende Rückstand wird im Anschluß vollständig in 300 ml destilliertem Wasser gelöst und gefriergetrocknet. Ausbeute: 6,51 g (92,7 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat Wassergehalt: 10,03 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 38,98 H 4,05 N 4,79 F 27,58 S 2,74 gef.: C 39,04 H 4,09 N 4,82 F 27,61 S 2,71

b) 2-N-[O-β-D-galactopyranosyl (1→4)-gluconosyl]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid
 In 100 ml Ethanol werden 5.0 g (4.27 mmol) der unter 51a) bergeste

In 100 ml Ethanol werden 5,0 g (4,27 mmol) der unter 51a) hergestellten Verbindung gelöst, mit 0,5g Pearlman-Katalysator (Pd 20 %, C) versetzt und bis zur quantitativen Aufnahme von Wasserstoff bei 1 Atmosphäre Wasserstoffdruck hydriert. Man saugt vom Katalysator ab, wäscht mit Ethanol nach und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als farbloses und , viskoses Öl erhalten.

Ausbeute: 4,36 g (98,5 % d. Th.).

Elementaranalyse:

ber.: C 34,76 H 3,99 N 5,40 F 31,51 S 3,09 gef.: C 34,78 H 4,04 N 5,34 F 31,51 S 3,15

- c) 2-N-[O-β-D-galactopyranosyl (1→4)-gluconosyl]-6-N-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex
- 5,54 g [(8,8 mmol; 2,2 Molequivalente bezogen auf die eingesetzte Aminkomponente aus Beispiel 51b)] des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2-oxo-3-azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 0,37 g (8,8 mmol) wasserfreies Lithiumchlorid werden bei 40° C in 60 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 1,01 g (8,8 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 3,85 g (4,0 mmol) der

Titelverbindung aus Beispiel 31Ab), gelöst in 60ml absolutem Dimethylsulfoxid, versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit 1,82 g (8,8 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird anschließend mit ausreichend Aceton/2-Propanol (1:1) bis zur vollständigen Fällung der oben 5 genannten Titelverbindung versetzt und der Niederschlag abgesaugt . Der so erhaltene Niederschlag wird im Anschluß in 300 ml Wasser aufgenommen und es wird vom unlöslichen Dicyclohexylharnstoff abfiltriert . Das Filtrat wird über eine AMICON® YM-3 Utrafiltrationsmembran (cut off: 3000Da) dreimal ultrafiltriert. Durch den durchgeführten dreimaligen Ultrafiltrationsvorgang 10 werden sowohl die Überschüsse an Gd-Komplex als auch ,möglicherweise noch vorhandene, niedermolekulare Bestandteile vom gewünschten Produkt abgetrennt. Der in der Ultrafiltrationsmembran verbleibende Rückstand wird im Anschluß vollständig in 500 ml destilliertem Wasser gelöst und 15 gefriergetrocknet.

Ausbeute: 4,64 g (70,4 %d.Th.) als farbloses Lyophilisat.

H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 10,08 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 35,70 H 4,22 N 7,65 F 19,59 Gd 9,54 S 1,95

20 gef.: C 35,77 H 4,17 N 7,71 F 19,61 Gd 9,60 S 1,99

Beispiel 52

30

25 a) 2-N-Trifluoracetyl-6-N-benzyloxycarbonyl-lysin

100 g (356,7 mmol) 6-N-Benzyloxycarbonyl-lysin werden in einer Mischung aus 1000 ml Trifluoressigsäureethylester / 500 ml Ethanol gelöst und 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man dampft zur Trockene ein und kristallisiert den Rückstand aus Diisopropylether.

Ausbeute:128,9 g (96 % der Theorie) eines farblosen kristallienen Pulvers.

Elementaranalyse:

193

ber. C 51,07 H 5,09 F 15,14 N 7,44 gef. C 51,25 H 5,18 F 15,03 N 7,58

b) 2-N-Trifluoracetyl-6-N-benzyloxycarbonyl-lysin – [1-(4-perfluoroctylsulfonyl) piperazin]-amid

Zu 125 g (332 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52a) und 188,7g (332 mmol) 1-Perfluoroctylsulfonyl – piperazin, (hergestellt nach DE 19603033) in 800 ml Tetrahydrofuran, gibt man bei 0° C 164,2 g (0,664 mmol) EEDQ (2-Ethoxy-1,2-dihydrochinolin-1-carbonsäureethylester) zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Methanol =20:1) Ausbeute: 286 g (93 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

10

15

20

ber. C 36,30 H 2,83 F 41,01 N 6,05 S 3,46 gef. C 36,18 H 2,94 F 40,87 N 5,98 S 3,40

c) 6-N- Benzyloxycarbonyl- lysin – [1- (4- perfluoroctylsulfonyl)- piperazin] – amid

In eine Lösung aus 280 g (302,2 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52b)

in 2000 ml Ethanol, leitet man bei 0° C für eine Stunde Ammoniak-Gas ein. Man rührt anschließend 4 Stunden bei 0° C. Es wird zur Trockene eingedampft und der Rückstand aus Wasser ausgerührt. Man filtriert den Feststoff ab und trocknet im Vakuum (50° C).

Ausbeute: 243,5 g (97 % der Theorie) eines amorphen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 37,60	H 3,28	F 38,89	N 6,75	S 3,86
gef.	C 37,15	H 3,33	F 38,78	N 6,68	S 3,81

5

d) 6-N- Benzyloxycarbonyl- 2-N- (3,6,9,12,15- pentaoxahexadecanoyl) – lysin [1- (4- perfluoroctylsulfonyl) – piperazin] – amid

10

15

Zu 50 g (60,20 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52c) und 7,10 g (70 mmol) Triethylamin, gelöst in 350 ml Dichlormethan, tropft man bei 0° C eine Lösung aus 19,93 g (70 mmol) 3,6,9,12,15 Pentaoxahexadecansäurechlorid [dargestellt nach Liebigs Ann. Chem. (1980), (6), 852-62] in 50 ml Dichlormethan und rührt 3 Stunden bei 0° C. Man gibt 200 ml 5% ige aqu Salzsäure zu und rührt 5 Minuten bei Raumtemperatur. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockene eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan / Aceton = 15:1

20 Ausbeute: 53,7 g (93% der Theorie) eines farblosen, zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.	C 33,83	H 4,94	F 3,34	N 5,84	S 33,69
gef.	C 33,75	H 5,05	F 3,29	N 5,78	S 33.75

25

e) 2-N-(3,6,9,12,15- pentaoxahexadecanoyl) – lysin [1-(4- perfluoroctylsulfonyl) –piperazin] – amid

50 g (52,15 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52d) werden in 500 ml Ethanol gelöst und 6 g Palladium-Katalysator (10 % Pd / C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

195

5 Ausbeute: 43,0 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

10

15

20

25

ber.	C 27,68	H 5,01	F 39,17	N 6,79	S 3,89
gef.	C 27,60	H 5,13	F 39,09	N 6,68	S 3,81

f) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) -1,4,7,10- tetraazacyclododecan-10 -(pentanoyi- 3-aza- 4- oxo- 5- methyi- 5-yi)] - 2-N- (3,6,9,12,15pentaoxahexadecanoyl)--lysin [1-(4-perfluoroctylsulfonyl)--piperazin]--amid, Gd-Komplex

20 g (24,25 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52e), 2,79 g (24,25 mmol) N- Hydroxysuccinimid, 2,12 g (50 mmol) Lithiumchlorid und 15,27g (24,25 mmol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) - 10 -[(3-aza- 4- oxo- 5- methyl- 5-yl)]pentansäure]- 1,4,7,10- tetraazacyclododecan, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 200 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10º C gibt man 8,25 g (40 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chomatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril). Ausbeute: 28,21 g (81 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 11,0 %

30

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet)

WO 02/13874

ber.	C 31,78	H 4,84	F 22,49	N 8,78	S 2,23	Gd 10,95
gef.	C 31,74	H 4,98	F 22,39	N 8,69	S 2,15	Gd 10,87

5

Beispiel 53

10

- a) 6-N-[3,9 Bis(t butyloxycarbonylmethyl)-3,6,9- triazaundecan -1,11- dicarbonsäure bis (t butylester) 6- carbonylmethyl] -2-N- [3,6,9,12,15- pentaoxahexadecanoyl)- lysin- [1-(4- perfluoroctylsulfonyl) piperazin] amid
- Zu einer Lösung aus 20 g (24,08 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52e) , 14,88 g (24,08 mmol) 3,9- bis (t butyloxycarbonylmethyl 3,6,9 triazaundecan 1,11 dicarbonsäure bis (t butylester) und 2,77 g (24,08 mmol) N Hydroxysuccinimid, gelöst in 150 ml Dimethylformamid, gibt man bei 0º C 8,25 g (40 mmol) N,N- Dicyclohexylcarbodiimid zu. Man rührt 3
 Stunden bei 0º C, anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chomatographiert am Kieselgel (Laufmittel: = Dichlormethan / Ethanol = 20:1).

Ausbeute: 31,61 g (91% der Theorie) eines zähen öls.

25

Elementaranalyse:

ber.	C 40,80	H 6,71	F 22,39	N 6,80	S 2,22
gef.	C 40,72	H 6,82	F 22,30	N 6,75	S 2,14

- b) 6-N-[6- Carbonylmethyl 3,9- bis (carboxylatomethyl)-3,6,9- triazaundecandicarbonsäure-1-carboxy-11-carboxylato-]-2-N-(3,6,9,12,15- pentaoxahexadecanoyl)-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl) piperazin]-amid, Gd-Komplex, Natriumsalz
- 30 g (20,8 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 53a) werden in 300 ml Trifluoressigsäure gelöst und 5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man dampft zur Trockene ein, nimmt den Rückstand in 300 ml Wasser auf und stellt mit 10% iger aqu. NaOH auf einen pH Wert von 2,5. Anschließend gibt man 3,77 g (10,4 mmol) Gadoliniumoxid zu und rührt 3 Stunden bei 60° C. Man läßt auf Raumtemperatur kommen und stellt mit Natronlauge auf einen pH Wert von 7,4. Es wird zur Trockene eingedampft und der Rückstand an Kieselgel RP-18 aufgereinigt. (Laufmittel: Gradient aus Wasser / Acetonitril).

Ausbeute: 19,18 g (67% der Theorie (eines farblosen, amorphen Feststoffs. Wassergehalt 9,8 %

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber. C 28,80 H 4,25 F 23,47 N 7,12 S 2,33 Gd 11,48 Na 1,67 gef. C 28,67 H 4,34 F 23,38 N 7,03 S 2,27 Gd 11,37 Na 1,74

20

5

10

15

Beispiel 54

- a) Lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl piperazin]-amid
- 20 g (24,08 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52c) werden in 300 ml Ethanol gelöst und 4 g Palladium- Katalysator (10% Pd / C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein. Ausbeute: 16,77 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

30

Elementaranalyse:

198

ber.	C 31,04	H 3,04	F 46,38	N 8,04	S 4,60
gef.	C 30,97	H 3,15	F 46,31	N 7,98	S 4,51

b) 2,6-N,N'-Bis [1,4,7-tris (carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl-piperazin]-amid, Gd-Komplex (Metallkomplex XVI)

10 g (14,36 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 54a), 3,34 g (29 mmol) NHydroxysuccinimid, 2,54 g (mmol) Lithiumchlorid und 18,26 g (29 mmol)
1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5yl) 1,4,7,10tetraazacyclododecan-Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 200 ml
Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10º C gibt man 12,38 g (60 mmol) N,NDicyclohexlcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei

Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceten und rührt 10

Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (Kiesel- gel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril). Ausbeute: 19,02 g (69 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs

20 Wassergehalt: 11,3 %

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber.	C 35,03	H 4,04	F 16,82	N 10,21	S 1,67	Gd 16,38
gef.	C 34,96	H 4,13	F 16,74	N 10,16	S 1,61	Gd 16,33

25

Beispiel 55

a) 2-[4-(3-Oxapropionsäureethylester)]-phenylessigsäuremethylester

Zu 200 g (1,204 mol) 4-Hydroxyphenylessigsäuremethylester, 212 g (2 mol) Natriumcarbonat in 2000 ml Aceton gibt man 233,8 g (1,4 mol) 2-Bromessigsäure-ethylester und kocht 5 Stunden unter Rückfluß. Man filtriert den Feststoff ab und dampft im Vakuum zur Trockene ein. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: -n-Hexan / Essigsäureethylester = 15:1).

Ausbeute: 288,5 g (95 % der Theorie) eines farblosen Öls.

Elementaranalyse:

ber.

C 61,90

H 6,39

gef.

C 61,75

H 6,51

10

15

b) 2-[4-(3-Oxapropionsäureethylester)]-phenyl-2-bromessigsäuremethylester

Zu 285 g (1,13 mol) der Titelverbindung aus Beispiel 55a), gelöst, in 2000 ml Tetrachlorkohlenstoff, gibt man 201 g (1,13 mol) N-Bromsuccinimid und 100 mg Dibenzylperoxid und kocht 8 Stunden unter Rückfluß. Man kühlt im Eisbad, filtriert das ausgefallene Succinimid ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein. Der Rückstand wird an Kieselgel gereinigt (Laufmittel:-n-Hexan / Aceton = 15:1).

Ausbeute: 359,2 g (96% derTheorie) eines farblosen, zähen Öls.

20

Elementaranalyse:

ber.

C 47,28

H 4,57

Br 24,16

gef.

C 47,19

H 4,71

Br 24.05

c) 2-[4-(3-Oxapropionsäureethylester)]-phenyl-2-[1-(1,4,7,10-tetraazacyclododecan 7-yl]-essigsäuremethylester

Zu 603 g (3,5 mol) 1,4,7,10-Tetraazacyclododecan in 6000 ml Chloroform gibt man 350 g (1,057 mol) der Titelverbindung aus Beispiel 55b) und rührt über

Nacht bei Raumtemperatur. Man extrahiert 3 mal mit 3000 ml Wasser, trocknet die organische Phase über Magnesiumsulfat und dampft im Vakuum zur Trockene ein. Der Rückstand wird ohne weitere Aufreinigung in die nächste Reaktion (3d) eingesetzt.

5 Ausbeute: 448 g (quantitativ) eines zähen Öls.

Elementaranalyse:

15

20

ber. C 59,70 H 8,11 N 13,26 gef. C 59,58 H 8,20 N 13,18

d) 2-[4-(3-Oxapropionsäure)]-phenyl-2-[1,4,7-tris(carboxymethyl) -1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan-10-yl]-essigsäure

445 g (. 1,053 mol) der Titelverbindung aus Beispiel 55c) und 496 g (5,27 mol) Chloressigsäure werden in in 4000 ml Wasser gelöst. Man stellt mit 30% iger aqu.Natronlauge auf einen pH Wert von 10. Man erhitzt auf 70° C und hält den pH-Wert durch Zugabe von 30% iger aqu.Natronlauge auf pH 10. Man rührt 8 Stunden bei 70° C. Man stellt anschließend auf einen pH Wert von 13 und kocht 30 Minuten unter Rückfluß. Die Lösung wird im Eisbad gekühlt und durch Zugabe von konz.Salzsäure auf einen pH Wert von 1 gestellt. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein. Der Rückstand wird in 4000 ml Methanol aufgenommen und eine Stunde bei Raumtemperatur ausgerührt. Man filtriert vom ausgefallenem Kochsalz ab, dampft das Filtrat zur Trockene ein und reinigt den Rückstand an Kieselgel

RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

25 Ausbeute: 403 g (69 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 10,2 %

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber. C 51,98 H 6,18 N 10.10

201

gef.

C 51,80

H 6,31

N 10,01

e) 2-[4-(3-Oxaproponsäure)]-phenyl-2-[1,4,7-tris(carboxymethyl) -1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan-10-yl]-essigsäure, Gd-Komplex

5

Zu 400 g (721,3 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 55d) in 2000 ml Wasser gibt man 130,73 g (360,65 mmol) Gadoliniumoxid und rührt 5 Stunden bei 80° C. Die Lösung wird filtriert und das Filtrat gefriergetrocknet.

Ausbeute: 511 g (quantitativ) eines amorphen Feststoffs.

10 Wassergehalt: 11,0 %

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber.

C 40,67

H 4,41

Gd 22,19

N 7.98

gef.

C 40,51

H 4.52

Gd 22,05

N 8,03

15

f) 2,6-N,N'-Bis{2-[4-(3-oxapropionyl)-phenyl]-2-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-

tetraazacyclododecan-10-yl]-essigsäure]-lysin-[4-perfluor-octylsulfonyl)-piperazin] -amid, Digadolinium-Komplex, Dinatriumsalz

20

- 10 g (14,36 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 54a) 3,45 g (30 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 2,54 g (60 mmol) Lithiumchlorid und 21,26 g (30 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 4Be werden unter leichter Erwärmung in 250 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 16,51 g (80 mmol) N,N-
- Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 2000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril) Man löst in wenig Wasser, stellt mit Natronlauge auf einen pH Wert von 7,4 und gefriergetrocknet.

WO 02/13874

Ausbeute: 21,02 g (69% der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 11,2 %

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz

5

ber.	C 37,36	H 3,66	F 15,22	Gd 14,82	N 7,92	Na 2,17	S 1,51
gef.	C 37,28	H 3,74	F 15,14	Gd 14,75	N 8,03	Na 2,23	S 1,46

10

20

25

Beispiel 56

a) 2,6-N,N' – Bis [6-carbonylmethyl-3,9-bis (t butyloxycarbonylmethyl) 3,6,9-triazaundecan-1,11-dicarbonsäure-bis (t butylester)]-lysin-[1-(4-

15 perfluoroctylsulfonyl)-

piperazin]-amid

Zu einer Lösung aus 10 g (14,36 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 54a), 18,53 g (30 mmol) 3,9-Bis(t butyloxycarbonylmethyl) –6-carboxymethyl-3,6,9-triazaundecan -

1,11-dicarbonsäure-bis(t butylester) und 3,45 g (30 mol) N-Hydroxysuccinimid gelöst in 150ml Dimethylformaid gibt man bei 0° C 10,32 g (50 mmol) N,N Dicyclohexylcarbodiimid zu. Man rührt 3 Stunden bei 0° C, anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Ethanol = 20:1)

Ausbeute: 19,60 g (72 % der Theorie) eines zähen Öls.

Elementaranalyse

30

ber. C 49,41 H 6,75 F17,03 N 7,39 S 1,69

WO 02/13874

5

10

PCT/EP01/08498

203

gef. C 49,35 H 6,82 F16,92 N 7,32 S 1,62

- b) 2,6-N,N-Bis [6-carbonylmethyl-3,9-bis (carboxylatomethyl)-3,6,9-triazaundecandicarbonsäure-1-carboxy-11-carboxylato-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid,Gd-Komplex, Natriumsalz]
 - 15 g (7,91mol) der Titelverbindung aus Beispiel 56a) werden in 50 ml Chloroform gelöst und 200 ml Trifluoressigsäure zugegeben. Man rührt 10 Minuten bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockene eingedampft und der Rückstand in 150 ml Wasser gelöst. Man gibt 2,87g (7,91 mmol) Gadoliniumoxid zu und rührt
 - 5 Stunden bei 80° C. Man läßt auf Raumtemperatur abkühlen und stellt mit 2N Natronlauge auf pH 7,4. Die Lösung wird im Vakuum zur Trockene eingedampft und an RP-18 gereinigt (Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril)
- Ausbeute: 8,11 g (57% der Theorie) eines farblosen amorphen Feststoffs. Wassergehalt: 9,6%

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber. C 30,70 H 3,08 Gd 17,48 N 7,78 Na 2,56 S 1,78 gef. C 30,58 H 3,19 Gd 17,42 N 7,71 Na 2,68 S 1,72

20

25

Beispiel 57

- a) 6-N-Benzyloxycarbonyl-2-N-[6-carboxylmethyl-3,9-bis(t butyloxycarbonylmethyl) 3,6,9-triazaundecan-1,11-dicarbonsäure-bis(t butylester)]-lysin-[1(4-
 - 3,6,9-trīazaundecan-1,11-dicarbonsäure-bis(t butylester)]-lysin-[1(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid
- Zu einer Lösung aus 20 g (24,08 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52c),

 14,88 g (24,08 mmol) 3,9-Bis(t butyloxycarbonylmethyl) -6-carboxymethyl-3,6,9-

triazaun-decan-1,11-dicarbonsäure-bis (t butylester) und 2,88 g (25mol) N-Hydroxysuccinimid gelöst in 100 ml Dimethylformamid gibt man bei 0° C 8,25 g 40 mol)N,N-Dicyclo- hexylcarbodiimid zu. Man rührt 3 Stunden bei 0° C, anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenem

Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert am Kieselgel (Laufmittel: Dichlor-

Methan / Ethanol = 20:1). Ausbeute: 27,21 g (79 % der Theorie) eines zähen Öls

10 Elementaranalyse:

ber.	C 47,03	H 5,64	F 22,58	N 6,85	S 2,24
gef.	C 46,94	H 5,58	F 22,65	N 6,84	S 2,31

15

- b) 2-N-[Carbonylmethyl-3,9-bis (t butyloxycarbonylmethyl)-3,6,9-triazaundecan-1,11-dicarbonsäure-bis(t butylester)]-lysin-[1-(4-perlfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid
- 25 g (17,48 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 57a) werden in 350 ml Ethanol gelöst und 5 g Palladium -Katalysator (10% Pd / C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

Ausbeute: 22,66 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

25

Elementaranalyse:

ber.	C 44,48	H 5,75	F 24,92	N 7,56	S 2,47
gef.	C 44,59	H 5,81	F 25,03	N 7,46	S 2,52

- c) 6-N-[1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5yl)]-2-N-[6-carbonylmethyl-3,9-bis (t butyloxycarbonylmethyl) 3,6,9-triazaundecan-1,11-dicarbonsäure bis (t butylester)]-
- 5 lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl) -piperazin-]-amid, Gd Komplex
 - 20 g (15,43 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 57b), 1,78 g (15,43 mmol) N-Hydroxysuccininmid, 1,48 g (35 mmol) Lithiumchlorid und 9,72 g (15,43 mmol)1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4oxo-5methyl-5yl)-
- pentansäure-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 150 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 5,16 g (25 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 2500 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wir abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 22,94 g (78 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 7,9 %

20 Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber. C 42,22 H 5,29 F 16,95 Gd 8,25 N 8,82 S 1,68 gef. C 42,15 H 5,41 F 16,87 Gd 8,13 N 8,70 S 1,60

- d) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)]-2-N-[6-carbonylmethyl-3,9bis(carboxylatomethyl) 3,6,9-triazaundecan dicarbonsäure –carboxy-11carboxylato-z]-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Digadoliniumkomplex, Natriumsalz
- 30 20 g (10,49 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 57c) werden in 200 ml
 Trifluoressigsäure gelöst. Man rührt 60 Minuten bei Raumtemperatur. Es wird im

Vakuum zur Trockene eingedampft und der Rückstand in 150 ml Wasser gelöst. Man gibt 1,90 g (5,25 mmol) Gadoliniumoxid zu und rührt 5 Stunden bei 80°C. Man läßt auf Raumtemperatur abkühlen und stellt mit Natronlauge auf einen pH Wert von 7,4. Die Lösung wird im Vakuum zur Trockene eingedampft und an

Kieselgel RP-18 gereinigt. (Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril)

Ausbeute: 11,89 g (61 % der Theorie) eines farblosen amorphen Feststoffs.

Wassergehalt: 10,2 %

10 Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber. C 32,97 H 3,47 F 17,39 Gd 16,93 N 9,05 Na 1,24 S 1,73 gef. C 32,90 H 3,53 F 17,31 Gd 16,87 N 8,92 Na 1,33 S 1,67

Beispiel 58

a) 5,6-Bis (benzyloxy)-3 oxa-hexansäure-t butylester

100 g (376,2 mmol) 1,2-Di-O-benzyl-glycerin [hergestellt nach Chem. Phys. Lipids (1987), 43(2), 113-277] und 5g Tetrabutylammoniumhdrogensulfat werden in einer Mischung aus 400 ml Toluol und 200 ml 50 % iger aqu.Natronlauge gelöst. Bei 0° C tropft man über 30 Minuten 78g (400 mmol) 2-Bromessigsäure-t butylester zu und rührt anschließend 3 Stunden bei 0° C. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockene eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert. (Laufmittel: N-Hexan / Aceton=20:1).

25

20

Ausbeute: 133,4 g (94 % der Theorie) eines farblosen Öls.

Elementaranalyse:

ber. C 71,48 H 7,82 gef. C 71,61 H 7,92

- b) 5,6-Bis (benzyloxy)-3-oxa-hexansäure
- 130 g (336,4 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 58a) werden in 200 ml Dichlormethan gelöst und bei 0º C 100 ml Trifluoressigsäure zugesetzt. Man rührt 4 Stunden bei Raumtemperatur und dampft anschließend zur Trockene ein. Der Rückstand wird aus Pentan / Diethylether kristallisiert.
 Ausbeute: 102,2 g (92 % der Theorie) eines wachsartigen Feststoff

10

Elementaranalyse:

ber. C 69,07 H 6,71 gef. C 69,19 H 6,82

c) 6-N-Benzyloxycarbonyl-2-N-[1,4,7-tris (carboxylatomethyl)1,4,7,10tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

50 g (60,20 m mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52c) 6,93 g (60,20 mmol)
 N-Hydroxysuccinimid, 5,09 g (120 mmol) Lithiumchlorid und 37,91 g (60,20 mmol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) –1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5yl), Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 20,63 g (100 mmol) N,N- Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril). Ausbeute: 75,53 g (87 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

30

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber. C 37,48 H 3,84 F 22,39 Gd 10,90 N 8,74 S 2,22 gef. C 37,39 H 4,02 F 22,29 Gd 10,75 N 8,70 S 2,22

d) 2-N-[1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclod0decan-10-(pentanoyl-- 3aza-4-oxo-5methyl-5yl]-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-komplex

70 g (48,53 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 58c) werden in 500 ml
Wasser/100ml Ethanol gelöst und 5 g Palladium-Katalysator (10 % Pd / C)
zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab
und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein

Ausbeute: 63,5 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 9,8 %

15

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber. C 37,48 H 3,84 F 22,39 Gd 10,90 N 8,74 S 2.22 gef C 37,39 H 4,03 F 22,31 Gd 10,78 N 8,65 S 2.20

20

- e) 6-N-[5,6-Bis (benzyloxy)-3-oxahexanoyl]-2-N-[1,4,7-tris (carboxylatomethyl)-1,4,710-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3aza-4-oxo-5-methyl-5yl)] -lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex
- 10 g (7,64 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 58d), 3,30 g (10 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 7b, 0,85 g (20 mmol) Lithiumchlorid und 1,15 g (10 mmol) N-Hydroxysuccinimid werden unter leichter Erwärmung in 150 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 3,10 g (15mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt 8 Stunden bei Raumtemperatur. Die

Reaktionslösung wird in 2000 ml Aceton gegossen und der ausgefallene Niederschlag isoliert. Die Titelverbindung wird an Kieselgel RP-18 aufgereinigt (Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 11,14 g (90 % der Theorie) eines farblosen, amorphen Feststoffs.

5 Wassergehalt: 4,3 %

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber. C 41,51 H 4,29 F 19,93 N 7,78 Gd 9,70 S 1,98 gef. C 41,45 H 4,38 F 19,84 N 7,70 Gd 9,58 S 1,90

10

15

f) 6-N-(5,6,-Dihydroxy-3-oxahexanoyl)-2-N-[1,4,7-tris carboxylatomethyl)-1,4,7,10-

tetraazacyclododecan-10-pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-lysin [1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

10g (6,17 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 58e) werden in 200 ml Ethanol gelöst und 3 g Palladium-Katalysator (10% Pd/C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein. Ausbeute: 8,89 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 3,1 %

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

25

20

ber. C 35,03 H 3,99 F 22,42 Gd 10,92 N 8,75 S 2,23 gef. C 34,95 H 4,12 F 22,30 Gd 10,78 N 8,71 S 2,18

Beispiel 59

a) 6-N-Benzyloxycarbonyl-2-N[-5,6-bis(benzyloxy)-3-oxa-hexanoyl]-lysin-[1-(4-perfluor-octylsulfonyl)-piperazin]-amid

5

Zu einer Lösung aus 20 g (24,08 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52c), 9,91 g (30 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 7b und 3,45 g (30 mmol) N-Hydroxysuccinimid, gelöst in 100 ml Dimethylformamid, gibt man bei 0° C 9,28 g (45 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu. Man rührt 3 Stunden bei 0° C, anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlor-methan / Ethanol = 20:1) Ausbeute:24,50 g (89 % der Theorie) eines zähen Öls.

15

10

Elementaranalyse:

ber.	C 47,29	H 4,14	F 28,26	N 4,90	S 2,81
gef.	C 47,14	H 4,26	F 28,17	N 4,91	S 2,69

20

- b) 2-N-(5,6-Dihydroxy-3-oxahexanoyl) –lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid
- 20 g (17,5 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52d) werden in 300 ml
 Ethanol gelöst und 5 g Palladium -Katalysator (10 % Pd / C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein. Ausbeute: 17,65 g (quantitativ) eines farblosen Feststoff.
- 30 Elementaranalyse:

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

ber.	C 44,05	H 4,10	F 32,02	N 5,55	S 3,18
gef.	C 43,96	H 4,21	F 31,94	N 5,48	S 3,24

- c) 6-N-[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5yl)]- lysin-[1-(4-perlfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex
- 15 g (14,87 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 59b) 1,73 g (15 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 1,27 g (30 mmol.) Lithiumchlorid und 9,48 g (15 mmol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)-pentansäure –
- 1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-komplex werden unter leichter Erwärmung in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 5,16 g (25 mol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 1500 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallenen Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch
- 15 Chromatographie gereinigt (Kieselgel RP-18 Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 19,28 g (80 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 10,3 %

5

20

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber. C 41,51 H 4,29 F 19,93 Gd 9,70 N 7,78 S 1,98 gef. C 41,37 H 4,40 F 19,88 Gd 9,58 N 7,67 S 1,85

Beispiel 60

25 a) 6-N-Benzyloxycarbonyl-2-N-[2,6-N,N'-bis(benzyloxycarbonyl)-lysyl]-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

20 g (24,08 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52c) und 2,53 g (25 mmol) Triethylamin werden in 200 ml Tetrahydrofuran (THF) gelöst und 14,46 g (27 mmol) Di-N,N`-Z-Lysinparanitrophenolester zugegeben.Man rührt 5 Stunden bei 50° C. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert den Rückstand an Kieselgel. Laufmittel:Dichlormethan / Methanol = 20:1).

Ausbeute: 28,07 g (95% der Theorie) eines farblosen Feststoff.

Elementaranalyse:

ber.	C 46,99	H 4,19	F 26,32	N 6,85	S 2,61
gef.	C 47,08	H 4,32	F 26,21	N 6,75	S 2,54

10

5

b) 2-N-(Lysyl)-lysin – [1-(4-perfluoroctylsulfonyl)- piperazin]-amid, Trihydrobromid

15

20

Zu 25 g (20,37 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 60a) gibt man 100 ml Brom-wasserstoffsäure in Eisessig (48 %) und rührt 2 Stunden bei 40° C. Man kühlt auf 0° C ab, tropft 1500 ml Diethylester zu und filtriert den ausgefallenen Feststoff ab. Nach Trocknen im Vakuum (60° C) erhält man 21,52 g (99 % der Theorie) leicht gelb gefärbten, kristallinen Feststoff.

Elementaranalyse:

ber.	C 27,01	H 3,40	Br. 22,46	F 30,26	N 7,87	S 3,00
gef.	C 26,92	H 3,53	Br. 22,15	F 30,14	N 7,69	S 2,87

25

c) 6-N-[1,4,7-Tris(Carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5yl)]-2-N-]2,6-N,N`- bis[1,4,7-tris carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-

5-methyl-5yl)]-lysyl]-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid , Trigadolinium-Komplex

31,49 g (50 mmol) 1,4,7-Tris(Carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-)
5 5-yl)- pentansäure, Gd-Komplex

6,91 g (60 mmol) N-Hydroxysuccinimid und 4,24 g (100 mmol) Lithiumchlorid werden in 350 ml Dimethylsulfoxid unter leichten Erwärmen gelöst.Bei 10° C gibt man 16,51 g (80 mmol) N,N- Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt 5 Stunden bei 10° C. Zu dieser Mischung gibt man 10 g (9,37 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 60b) und 3,03 g (30 mmol) Triethylamin und rührt 12 Stunden bei 60° C. Man läßt auf Raumtemperatur abkühlen und gießt die Mischung in 3000 ml Aceton. Der ausgefallene Niederschlag wird abfiltriert, an Kieselgel RP-18 gereinigt (Laufmittel : Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril). Ausbeute: 16,7 g (67% der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 7,9 %

20 Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber.	C 36,58	H 4,43	F 12,14	Gd 17,74	N 11,06	S 1,14
gef.	C 36,47	H 4,54	F 12.03	Gd 17.65	N 10.95	S 1.21

Beispiel 61

25

10

15

a) 1,7-Bis (benzyloxycarbonyl)-4-(3,6,9,12,15-pentaoxahexadecanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

Zu 18,13 g (68,1mmol) 3,6,9,12,15-Pentaoxahexadecansäure und 30 g (68,1 mmol) 1,7 Di-Z-Cyclen hergestellt nach Z.Kovacs und A. D. Sherry, J.Chem. Soc .chem. Commun. (1995),2,185, in 300 ml Tetrahydrofuran, gibt man bei 0°

5

10

25

C 24,73 g (100 mmol) EEDQ (2-Ethoxy-1,2-dihydrochinolin-1-carbonsäureethylester) zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur.Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Methanol = 20:1) Ausbeute: 19,13 g (42 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs

Elementaranalyse:

ber. C 61,03 H 7,61 N 8,13 gef. C 60,92 H 7,75 N 8,04

b) 1,7-Bis (benzyloxycarbonyl)-4-(3,6,9,12,15-pentaoxahexadecanoyl)-10-(2H,2H,4H,5H,5H-3-oxa-perfluortridecanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

Zu 18 g (26,91 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 61a) und 14,05 g (26,91 mmol) 2H,2H,4H,4H,5H,5H-3-Oxa-perfluortridecansäure, hergestellt nach DE 19603033, in 300 ml Tetrahydrofuran, gibt man bei 0° C 12,36 g (50 mmol) EEDQ (2-Ethoxy-1,2-dihydrochinolin-1-carbonsäureethylester) zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Methanol = 20:1) Ausbeute: 21,51 g (67% der Theorie) eines farblosen Feststoffs

Elementaranalyse:

ber. C 47,32 H 4,82 F 27,07 N 4,70 gef. C 47,26 H 5,01 F 26,94 N 4,59

c) 1- (3,6,9,12,15-Pentaoxahexadecanoyl)-7-(2H,2H,4H,4H,5H,5H-3-oxaperfluortridecanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

20 g (16,77 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52d) werden in 200 ml Ethanol gelöst und 2,5 g Palladium-Katalysator (10 % Pd / C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

5 Ausbeute:15,5 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 40,27	H 4,90	F 34,93	N 6,06
gef.	C 40,15	H 4,99	F 34,87	N 5,94

10

d) 1,7-Bis(1,4,7-tris (carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-4-(3,6,9,12,15-pentaoxahexadecanoyl)-10-(2H,2H,4H,5H,5H,-3-oxaperfluortridecanoyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex

15

20

15 g (16,22 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 61c), 4,60 g (40 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 3,39 g (80 mmol) Lithiumchlorid und 25,19 g (40 mmol) 1.4.7-Tris

(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl) pentansäure, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 300 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 24,73 g (100 mmol) EEDQ zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten.

Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch

Chromatographie gereinigt Kieselgel RP-18) Laufmittel: Gradient aus Wasser /

Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 19.86 g (57 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs

Wassergehalt: 11,3 %

30

Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber.	C 38,58	H 4,74	F 15,04	Gd 14,64	'N	9,13
gef.	C 38,47	H 4,91	F 14,95	Gd 14,57	N	9,04

Beispiel 62

5

- a) 3,5-Dinitrobenzoesäure-1-[(4-perfluoroctysulfonyl)-piperazin]-amid
- Zu 20 g (35,2 mmol) und 8,1 g (80 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml
 Dichlormethan tropft man bei 0º C eine Lösung aus 8,76 g (38 mmol) 3,5Dinitrobenzoylchlorid in 55 ml Dichlormethan und rührt 3 Stunden bei 0º C. Man
 gibt 200 ml 5% ige aqu.Salzsäure zu und rührt 5 Minuten bei Raumtemperatur.
 Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im
 Vakuum zur Trockene eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel
 chromatographiert
- 15 (Laufmittel: Dichlormethan / Aceton =15:1)

Ausbeute: 24,96 g (93% der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

20

Elementaranalyse:

ber.	C 29,35	H 1,45	F 42,37	N 7,35	S 4,21
gef.	C 29,28	H 1,61	F 42,15	N 7,25	S 4,15

25 b) 3,5 Diaminobenzoesäure-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

20 g (26,23 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 62a) werden in 400 ml Ethanol gelöst und 6 g Palladium-Katalysator (10 % Pd / C) zugegeben.Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein. Ausbeute: 18,43 g (quantitativ) eines Cremefarbenen Feststoffs.

Elementaranalyse:

5

10

15

20

ber.	C 32,49	H 2,15	F 45,98	N 7,98	S 4,57
gef.	C 32,29	H 2,35	F 45,69	N 7,81	S 4,40

c) 3,5-N,N'-Bis[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-)]-benzoesäure-[1-(4-perfluoroctyl-sulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

10 g (14,24 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 62b), 3,45 g (30 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 2,54 g (60 mol) Lithiumchlorid und 18,89 g (30 mmol) 1,4,7-Tris

(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5yl)-pentansäure, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 200 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 10,32 g (50 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 2000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril). Ausbeute: 19,74 g (72 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 11,8 %

25 Elementaranalyse: (berechnet auf wasserfreie Substanz)

ber.	C 35,55	H 3,72	F 16,77	Gd 16,33	N 10,18	S	1,67
gef.	C 35,48	H 3,84	F 16,58	Gd 16,24	N 10.07	S	1,58

10

15

20

25

Beispiel 63

a) 3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecancarbonsäure-t-butylester

25,0 g (53,8 mmol) 1H,1H,2H,2H-Perfluoro-1-decanol [kommerziell erhältlich bei der Firma Lancaster] werden in 250 ml absolutem Toluol gelöst und bei Raumtemperatur mit einer katalytischen Menge (ca. 0,75 g) Tetra-n-butylammoniumhydrogensulfat versetzt. Anschließend gibt man bei 0°C insgesamt 7,55 g (134,6 mmol; 2,5 equ. bezogen auf die eingesetzte Alkoholkomponente) fein gepulvertes Kaliumhydroxidpulver hinzu, gefolgt von 15,73 g (80,7 mmol; 1,5 egu. bezogen auf die eingesetzte Alkoholkomponente) Bromessigsäuretert.-butylester und lässt noch 2 Stunden bei 0°C nachrühren. Die so erhaltene Reaktionslösung wird für 12 h bei Raumtemperatur nachgerührt und zum Zwecke der Aufarbeitung wird mit insgesamt 500 ml Essigsäureethylester und 250 ml Wasser versetzt. Die org. Phase wird abgetrennt und zweimal mit Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und das Solvens im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/Hexan (1:10) als Eluent gereinigt. Ausbeute: 26,3 g (84,6% d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und stark viskoses Öl.

Elementaranalyse:

ber.: C 33,23 H 2,61 F 55,85 gef.: C 33,29 H 2,61 F 55,90

- b) 3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecancarbonsäure
- 20,0 g (34,58 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 63a) werden in 200 ml eines Gemisches, bestehend aus Methanol und 0,5 molarer Natronlauge im Verhältnis von 2:1 unter Rühren bei Raumtemperatur suspendiert und anschließend auf 60 °C erwärmt. Nach einer Reaktionszeit von 12 h bei 60 °C

wird das nun klare Reaktionsgemisch zur Aufarbeitung durch Versetzen mit Amberlite[®] IR 120 (H⁺-Form)-Kationenaustauscherharz neutralisiert, vom Austauscher abgesaugt und das so erhaltene methanolisch-wässrige Filtrat im Vakuum bis zur Trockne abgezogen. Der erhaltene amorph-ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/n-Hexan (1:3) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 16,0 g (88,6% d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und stark viskoses Öl.

Elementaranalyse:

20

25

30

10 ber.: C 27,60 H 1,35 F 61,85 qef.: C 27,58 H 1,36 F 61,90

c) 1,7-Bis{[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan}-diethylentriamin, Digadolinium-Komplex

2.48 g [(3.94 mmol); 2.05 Moleguivalente bezogen auf eingesetztes Diethylentriamin] des in der Patentanmeldung DE 197 28 954 C1 unter Beispiel 31h) beschriebenen Gd-Komplexes der 10-(4-Carboxy-1-methyl-2-oxo-3azabutyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triessigsäure und 167 mg wasserfreies Lithiumchlorid (3,94 mmol) werden bei 40 C° in 40 ml absolutem Dimethylsulfoxid unter Rühren gelöst und bei dieser Temperatur mit insgesamt 453 mg (3,94 mmol) N-Hydroxysuccinimid versetzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die so erhaltene Reaktionslösung mit 814 mg (3,946 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid versetzt und für 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension des Aktivestetrs wird anschließend mit 198,3 mg (1,92 mmol) Diethylentriamin, gelöst in 5 ml absolutem Dimethylsulfoxid, versetzt und für 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zum Zwecke der Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser aufgenommen, von unlöslichem Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das Filtrat

über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 1,85 g (72,7 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat.

5 H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 3.89 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 38,03 H 5,24 N 13,73 Gd 23,71 gef.: C 37,98 H 5,20 N 13,69 Gd 23,78

10

d) 1,7-Bis{[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl-pentanoyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan}-4-(3-oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecanoyl)-diethylentriamin ,Digadolinium-Komplex

15

20

25

30

In eine Lösung von 3,23 g (2,44 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 63c), in einem Gemisch aus 30 ml Dimethylsulfoxid und 3 ml Tetrahydrofuran, werden bei 50°C und unter Stickstoffatmosphäre 1,27 g (2,44 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 63b), gelöst in einem Gemisch aus 15 ml Tetrahydrofuran und 15 ml Dimethylsulfoxid, tropfenweise hinzugegeben. Anschließend gibt man bei 0 °C insgesamt 1,80 g (3,66 mmol) EEDQ [2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin] portionsweise hinzu und läßt über Nacht bei Raumtemperatur rühren. Die erhaltene Reaktionslösung wird anschließend mit ausreichend Aceton bis zur vollständigen Fällung der oben genannten Titelverbindung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, getrocknet, in Wasser aufgenommen, von unlöslichen Bestandteilen abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) ultrafiltriert, was sowohl zur vollständigen Entsalzung, als auch zur Reinigung der Titelverbindung von niedermolekularen Bestandteilen dient. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 3,54 g (79,4 % d. Th.) als farbloses Lyophilisat. H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 5,87 % . Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

221

ber.: C 35,43 H 4,07 N 9,95 F 17,64 Gd 17,18 gef.: C 35,42 H 4,01 N 9,89 F 17,67 Gd 17,18

5 Beispiel 64

a) 2-N-Trifluoracetyl -6-N- benzyloxycarbonyl-L-lysin

100,0 g (356,7mmol) 6-N-Benzyloxycarbonyl-L-lysin werden in einer Mischung
aus 1000 ml Trifluoressigsäureethylester und 500 ml Ethanol gelöst und 24
Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man dampft zur Trockne ein und
kristallisiert den Rückstand aus Diisopropylether.

Ausbeute:128,9 g (96 % der Theorie) eines farblosen kristallienen Pulvers. Schmelzpunkt: 98,5 °C .

15 Elementaranalyse:

ber.: C 51,07 H 5,09N 7,44 F 15,14 gef.: C 51,25 H 5,18N 7,58 F 15,03

 b) 2-N-Trifluoracetyl -6-N- benzyloxycarbonyl-L-lysin [1-(4-perfluoroctylsulfonyl)piperazin]-amid

Zu 125,0 g (332,0mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52a) und 188,7 g (332,0 mmol) 1- Perfluoroctylsulfonylpiperazin (hergestellt nach DE 19603033) in 750 ml Tetrahydrofuran ,gibt man bei 0°C 164,2 g (0,664 mmol) EEDQ (2-

Ethoxy-1,2-dihydrochinolin -1-carbonsäureethylester) zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Methanol = 20:1). Ausbeute: 286,0 g (93% der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

30 Schmelzpunkt: 92 °C.

25

Elementaranalyse:

ber.: C 36,30 H 2,83 N 6,05 F 41,01 S 3,46 gef.: C 36,18 H 2,94 N 5,98 F 40,87 S 3,40

- c) 6-N- Benzyloxycarbonyl-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid
- In eine Lösung aus 280,0 g (302,2mol) der Titelverbindung aus Beispiel 52b) in 2000ml Ethanol, leitet man bei 0°C für eine Stunde Ammoniak-Gas ein. Man rührt anschließend 4 Stunden bei 0°C. Es wird zur Trockene eingedampft und der Rückstand aus Wasser ausgerührt. Man filtriert den Feststoff ab und trocknet im Vakuum bei 50°C.
- Ausbeute: 243,5 g (97,0 % der Theorie) eines amorphen Feststoffs. Elementaranalyse:

ber.: C 37,60 H 3,28 N 6,75 F 38,89 S 3,86 gef.: C 37,55 H 3,33 N 6,68 F 38,78 S 3,81

15

20

d) L-Lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

In 1000 ml Ethanol werden 200,0 g (240,8 mmol) der unter 64c) hergestellten Verbindung gelöst, mit 5,0 g Pearlman-Katalysator (Pd 20%, C) versetzt und solange bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre (1atm) hydriert, bis keine Wasserstoffaufnahme mehr zu beobachten ist. Man saugt vom Katalysator ab,wäscht gründlich mit Ethanol nach (dreimal mit jeweils ca. 100 ml) und engt im Vakuum zur Trockne ein. Die Titelverbindung wird als stark viskoses und gelblich gefärbtes Öl erhalten.

25 Ausbeute: 162,5 g (96,9 % d.Th.).

Elementaranalyse:

ber. C 31,04 H 3,04 N 8,05 F 46,38 S 4,60 gef. C 31,11 H 3,09 N 8,08 F 46,33 S 4,62

30

e) 6N-2N-Bis-{4-[2,3-bis-(N,N-bis(t-butyloxycarbonylmethyl)-amino)-propyl]-phenyl}-3-oxa-propionyl-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

30

5,25 g (7,72 mmol) der 4-[2,3-Bis-(N,N-bis(t-butyloxycarbonylmethyl)-amino)propyl]-phenyl}-3-oxa-propionsäure und 781,0 mg (7,72 mmol) Triethylamin werden in 50 ml Methylenchlorid gelöst. Bei -15°C tropft man eine Lösung aus 1,16 g (8,5 mmol) Chlorameisensäureisobutylester in 10 ml Methylchlorid 5 innerhalb 5 Minuten hinzu und rührt noch weitere 20 Minuten bei -15°C. Anschließend kühlt man die Lösung auf -25°C ab und tropft eine Lösung, bestehend aus 2,68 g (3,86 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 64d) und 2,12 g (21,0 mmol) Triethylamin, in 70 ml Tetrahydrofuran innerhalb von 30 Minuten hinzu und rührt im Anschluß noch 30 Minuten bei -15° C und 10 anschließend noch über Nacht bei Raumtemperatur nach. Zur Aufarbeitung wird das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen und der verbleibende ölige Rückstand in 250 ml Chloroform aufgenommen. Man extrahiert die Chloroformphase zweimal mit je 100 ml einer 10 %igen wässrigen Ammoniumchlorid-Lösung. trocknet die organische Phase über Magnesiumsulfat und dampft im Vakuum 15 zur Trockne ein. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Methylenchlorid/Ethanol= 20:1). Ausbeute: 5,37 g (68,8 % d. Th.) eines farblosen und sehr zähen Öls.

Elementaranalyse: ber.: C 52,27 H 6,43 N 5,54 F 15,97 S 1,59

gef.: C 52,27 H 6,43 N 5,54 F 15,97 S 1,59

- f) 6N-2N-Bis-{4-[2,3-bis-(N,N-bis(carboxylatomethyl)-amino)-propyl]-phenyl}-3 oxa-propionyl-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Octa-Natriumsalz
 - 5,0 g (2,47 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 64e) werden in 60 ml absolutem Dichlormethan gelöst. Anschließend wird bei 0°C mit insgesamt 75 ml Trifluoressigsäure tropfenweise versetzt. Nach einer Reaktionszeit von 12 Stunden bei Raumtemperatur wird im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird mit 100 ml Wasser versetzt und erneut im Vakuum bis zur Trockne abgezogen. Der so erhaltene Rückstand wird in 200 ml

destilliertem Wasser gelöst und die wässrige Produktlösung der oben genannten Titelverbindung zweimal mit jeweils 60 ml Diethylether extrahiert. Die resultierende wässrige Produktlösung wird durch Versetzen mit Wasser auf ein Gesamtvolumen von 300 ml aufgefüllt

- yon unlöslichen Bestandteilen abfiltriert und das Filtrat über eine AMICON® YM-3 Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) ultrafiltriert, was sowohl zur vollständigen Entsalzung, als auch zur Reinigung der Titelverbindung von niedermolekularen Bestandteilen dient. Das Retentat wird wird durch Versetzen mit Wasser auf ein Gesamtvolumen von 200 ml aufgefüllt und mit 15 % iger
- Natronlauge wird der pH-Wert dieser Lösung anschließend auf 10,0 eingestellt. Die basische , wässrige Produktlösung wird im Anschluss gefriergetrocknet.

Man erhält 4,0 g (92,8 % d. Th) der Titelverbindung in Form des Octa-Natriumsalzes als amorphes Lyophilisat.

Wassergehalt: 5,37 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.:	C 38,46	H 3,28	N 6,41	F 18,47	S 1,83	Na	10,52
gef.:	C 38,42	H 3,31	N 6,39	F 18.51	S 1,87	Na	10,38

20

g) 6N-2N-Bis-{4-[2,3-bis-(N,N-bis(carboxymethyl)-amino)-propyl]-phenyl}-3-oxa-propionyl-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Di-Mangankomplex, Tetra-Natriumsalz

25

30

1,94 g (1,11 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 64f) werden in 100 ml destilliertem Wasser gelöst und die resultierende Lösung wird durch Versetzen mit 1 molarer wässriger Salzsäure auf einen pH-Wert von 4,0 gebracht. Bei 80 °C wird nun portionweise mit 0,25 g (2,22 mmol) Mangan-II-carbonat versetzt. Anschließend wird die so erhaltene Reaktionslösung für 5 Stunden unter Rückfluß gekocht. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird der pH-Wert der wässrigen Produktlösung unter kräftigem Rühren durch Versetzen mit 1 N Natronlauge auf 7,2 eingestellt und über eine AMICON® YM-3

Ultrafiltrationsmembran (cut off 3000 Da) entsalzt und von niedermolekularen Bestandteilen gereinigt. Das Retentat wird anschließend gefriergetrocknet. Ausbeute: 1,80 g (92,0 % d. Th.) der Titelverbindung als farbloses Lyophilisat. H₂O-Gehalt (Karl-Fischer): 7,28 %.

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 38,07 H 3,25 F 18,28 Mn 6,22 N 6,34 Na 5,20 S1,81 gef.: C 38,01 H 3,29 F 18,29 Mn 6,21 N 6,36 Na 5,28 S 1,78

10 Beispiel 65

a) 6-N-(Benzyloxycarbonyl)-2-N - [(N-pteroyl) - L-glutaminyl]-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

20 g (45,31 mmol) Folsäure werden in 300 ml Dimethylsulfoxid gelöst und bei 10° C 9,49 g (46 mmol) N,N –Dicyclohexylcarbodiimid zugegeben .Man rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Zu dieser Mischung gibt man 29,1 g (35 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 52c) und 20 ml Pyridin und rührt 3 Stunden bei 50° C. Es wird auf Raumtemperatur abgekühlt und eine Mischung aus 1500 ml Diethylether/ 1500 ml Aceton zugeben. Der ausgefallene Niederschlag wird abfiltriert und an

(RP-18) gereinigt (Laufmittel =Gradient aus Wasser / Ethanol / Tetrahydrofuran). Ausbeute: 21,59 g (38 % der Theorie), gelber Feststoff.

Wassergehalt: 2,1 %

25

Elementaranalyse :(berechnet auf wasserfreie Substanz).

ber.	C 43,10	H 3,54	F 25,76	N 11,29	S 2,56
gef.	C 43,02	H 3,62	F 25,68	N 11,21	S 2,48

30

b) 2-N-[(N-Pteroyl)-L-glutaminyl]-lysin-[1-(4- perfluoroctylsulfonyl)

piperazin]-amid

Zur 20 g (15,95 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 65a) gibt man 200 ml Bromwasserstoffsäure in Eisessig (48 %) und rührt 2 Stunden bei 40 °C.

Man kühlt auf 0° C ab, tropft 2000 ml Diethylether zu und filtriert den ausgefallenen

Feststoff ab. Nach Trocknen im Vakuum (60 °C) erhält man 18,96 g (99 % der Theorie) eines gelb gefärbten, kristallinen Feststoffs.

Elementaranalyse: 10

30

ber.	C 37,01	H 3,27	Br 6,65	F 26,90	N 12,83	S 2,67
gef.	C 36,91	H 3,42	Br 6,31	F 29,75	N 12,72	S 2,56

- c) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-1,4,7,10 -tetraazacyclododecan 15 -10-(pentanoyl-3-aza-4oxo-5-methyl-5yl]-2-N-[(N-pteroyl]-L-glutaminyl] lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex
- 0,92 g (8 mmol)N-Hydroxysuccinimid, 0,68 g (16 mol) Lithiumchlorid und 5,04 g (8 mmol) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl-10-(3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)-20 1,4,7-10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 80 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 2,06 g (10 mol) N, N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend 3 Stunden bei Raumtemperatur. Zu dieser Reaktionslösung gibt man 5 g (4,16 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 65b) und 10 ml Pyridin, Man rührt über Nacht 25 bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 1000 ml Aceton und rührt 10 Minuten.Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chomatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser /Ethanol /Acetonitril. Man löst in etwas Wasser, stellt den pH Wert mit Natronlauge auf 7,4 und gefriergetrocknet.

Ausbeute: 3,87 g (53 % der Theorie) eines gelben Feststoffs Wassergehalt: 5,8 %,

Elementaranalyse: (auf wasserfreie Substanz berechnet)

5

ber.	C 38,36	H 3,74	F 18,42	Gd 8,97	N 12,78	Na 1,31	S 1,83
gef.	C 38,28	H 3,85	F 18,33	Gd 8,85	N 12,69	Na 1.42	S 1.75

Beispiel 66

- a) 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecansäure-N-(2,3-dihydroxypropyl)-amid
- 10 Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft, Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 5,47 g (60 mmol) 2,3- Dihydroxypropylamin und 6,07 g (60 mmol) 15 Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige agu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird Kieselgel an (Laufmittel: 20 Dichlormethan/Ethanol= 15:1) chromatographiert.

Ausbeute: 29,70 g (87 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

30

ber.: C 30,32 H 2,20 N 2,36 F 54,35 gef.: C 30,12 H 2,41 N 2,18 F 54,15

- 25 b) N-(2,3-Dihydroxypropyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-amin
 - 30 g (48,8 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 66a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 50 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 300 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 60°C gerührt. Man

dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 Mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 15:1).

Ausbeute: 24,07 g (85 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

ber.: C 31,05 H 2,61 N 2,41 F 55,66 gef.: C 31,91 H 2,78 N 2,33 F 55,47

10

5

c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(2,3-dihydroxypropyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl)-amid]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex

10 g (15.88)mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-15 triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 9,21 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 66b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dan 7,42 q (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 20 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 16,09 g (85 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 6,3 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 34,26 H 3,64 N 7,05 F 27,10 Gd 13,19 gef.: C 34,12 H 3,83 N 6,91 F 26,88 Gd 12,93

30

35

Beispiel 67

1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-amid]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex

10

25

30

10 g (15,88)mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid und 3,66 g (31,76 mmol) N-Hydroxysuccinimid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 3,51 g (17 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt 5 Stunden bei 15 °C. Zur Abtrennung des Harnstoffes wird die Lösung filtriert. Zum Filtrat gibt man 8,63 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 68b und 5,06 g (50 mmol) Triethylamin zu und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 1500 ml Diethylether/100 ml Aceton und rührt 30 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und an Kieselgel chromatographiert **RP-18** (Laufmittel: Gradient aus Tetrahvdrofuran/ Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 13,86 g (78 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers

Wassergehalt: 9,3 %

15 Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 33,28 H 3,42 N 7,51 F 28,87 Gd 14,05 gef.: C 33,12 H 3,61 N 7,37 F 28,69 Gd 13,89

Beispiel 68

20 a) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäureamid

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 200 ml Dichlormethan gelöst. Dann wird bei 0°C Ammoniakgas für ca. 2 Stunden in die Lösung geleitet. Man rührt 4 Stunden bei 0°C nach, anschließend 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 20:1) chromatographiert.

Ausbeute: 27,85 g (93 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 27,66 H 1,55 N 2,69 F 61,97 gef.: C 27,49 H 1,72 N 2,54 F 61,81

b) 1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecylamin, Hydrochlorid 27 g (51,8 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 68a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 400 ml Ethanol/100 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 60°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein und kristallisiert den Rückstand aus wenig Ethanol/Diethylether um.

Ausbeute: 26,75 g (95 % d. Th.) eines farblosen, kristallinen Feststoffes Elementaranalyse:

ber.: C 26,51 H 2,04 N 2,58 F 59,41 Cl 6,52

gef.: C 26,37 H 2,21 N 2,46 F 59,25 Cl. 6,38

15

20

25

30

5

10

c) 3,6,9,12,15-Pentaoxahexadecansäure-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl)-amid

Zu 26,5 g (48,74 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 68b und 14,8 g (146,2 mmol) Triethylamin, gelöst in 300 ml Dichlormethan tropft, gibt man bei 0°C 14,24 g (50 mmol) 3,6,9,12,15-Pentaoxahexadecansäurechlorid und rührt 3 Stunden bei 0°C. Man gibt 300 ml 5 % ige aqu. Salzsäure zu und rührt 30 gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton: 20:1).

Ausbeute: 32,03 g (87 % d. Th.) eines farblosen Öls

Elementaranalyse:

ber.: C 36,57 H 4,00 N 1,85 F 42,75 gef.: C 36,46 H 4,12 N 1,76 F 42,53

d) N-(3,6,9,12,15-Pentaoxahexadecyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H-3-oxa)-perfluortridecyl)-amid

10

15

20

25

30

31 g (41,03 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 68c werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 25 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 8 Stunden bei 40°C gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2 Propanol= 15:1).

Ausbeute: 27,68 g (91 % d. Th.)

Elementaranalyse:

ber.: C 37,26 H 4,35 N 1,89 F 43,56 gef.: C 37,11 H 4,51 N 1,73 F 43,41

- e) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-3,6,9,12,15-pentaoxa)-hexadexyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex
- 10 g (15,88 mmol) vom Gadoliniumkomplex der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-
- triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 11,77 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 68d zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dan 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 18,05 g (84 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers

35 Wassergehalt: 6,2 %

Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

ber.: C 37,28 H 4,47 N 6,21 F 23,87 Gd 11,62

gef.: C 37,11 H 4,61 N 6,03 F 23,64 Gd 11,42

Beispiel 69

5

10

15

20

a) 2H, 2H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure-N-(5-hydroxy-3-oxa-pentyl)-amid

Zu 30 g (57,45 mmol) 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecansäure in 300 ml Dichlormethan gibt man 8,90 g (70 mmol) Oxalylchlorid und rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 100 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C zu einer Lösung aus 6,25 g (60 mmol)

5-Hydroxy-3-oxa-pentylamin und 6,07 g (60 mmol) Triethylamin, gelöst in 200 ml Dichlormethan getropft. Man rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man gibt 300 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt 15 Minuten gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 15:1) chromatographiert.

Ausbeute: 32,20 g (92 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

ber.: C 31,54 H 2,65 N 2,30 F 53,01 gef.: C 31,61 H 2,84 N 2,14 F 52,85

25

- b) N-(5-Hydroxy-3-oxa-pentyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluortridecyl)-amin
- 30 30 g (49,24 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 69a werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 31 ml 10 M Borandimethylsulfid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Man kocht 16 Stunden unter Rückfluß. Es wird auf 0°C abgekühlt und 200 ml Methanol zugetropft, anschließend wird im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in einer Mischung aus 300 ml Ethanol/50 ml 10 %iger aqu. Salzsäure aufgenommen und 10 Stunden bei 50°C gerührt. Man

10

15

20

25

dampft im Vakuum zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in 300 ml 5 %iger aqu. Natronlauge auf und extrahiert 3 Mal mit je 300 ml Dichlormethan. Die organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet, im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/2-Propanol= 20:1).

Ausbeute: 26,09 g (89 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Elementaranalyse:

ber.: C 32,28 H 3,05 N 2,35 F 54,25

gef.: C 32,12 H 3,21 N 2,18 F 54,09

c) 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(5-hydroxy-3-oxa-pentyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl)-amid]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex

10 (15,88)mmol) vom Gadoliniumkomplex g der 10-[1-(carboxymethylcarboamoyl)-ethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7triessigsäure und 1,35 g (31,76 mmol) Lithiumchlorid werden bei 60 °C in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Man kühlt auf 15 °C ab und gibt 9,45 g (15,88 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 69b zu. Man rührt 10 Minuten und gibt dan 7,42 g (30 mmol) 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin zu. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man gießt die Lösung in eine Mischung aus 200 ml Aceton /1300 ml Diethylether und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, löst ihn in einer Mischung aus wenig Ethanol/Wasser und chromatographiert an Kieselgel RP-18 (Laufmittel: Gradient aus Tetrahydrofuran/Acetonitril/Wasser).

Ausbeute: 16,10 g (84 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Pulvers Wassergehalt: 5,7 %

30 Elementaranalyse (berechnet auf wasserfreie Substanz):

ber.: C 34,83 H 3,84 N 6,96 F 26,76 Gd 13,03 gef.: C 34,65 H 3,96 N 6,84 F 26,62 Gd 12,91

35 **Beispiel 70**

a) 1,2,3,4,6-Penta-O-acetyl- α , β -D-mannopyranose

Auf analoge Weise, wie in der Literatur beschrieben [M.L.Wolfrom und A.Thompson in Methods in Carbohydrate Chemistry (R.L. Whistler, M.L. Wolfrom and J.N. BeMiller, Eds.), Academic Press, New York, Vol.II, 53 , pp. 211-215, (1963)] liefert die Umsetzung von 150 g (832.5 mmol) α , β -D-Mannopyranose mit einem Gemisch aus 1500 ml absolutem Pyridin und 1500 ml Essigsäureanhydrid nach Aufarbeitung 315 g (96,7 %) der oben genannten Titelverbindung als Rohprodukt in Form eines viskosen und farblosen Öls. Durch $^1\text{H-NMR-spektroskopische}$ Untersuchung der so erhaltenen Titelverbindung konnte das α zu β -Verhältnis beider Anomeren mit 4:1 bestimmt werden. Auf eine Trennung der α , β -Anomeren der oben genannten Titelverbindung kann zur Durchführung der nachfolgenden Reaktionsschritte verzichtet werden.

15 Elementaranalyse:

ber.:

C 49,21 H 5,68

gef.:

25

30

C 49,12 H 5,78

20 b) 6-[1-O-α-(2,3,4,6-Tetra-O-acetyl-D-mannopyranosyl)-hexansäureethylester]

Auf analoge Weise, wie in der Literatur für die Synthese von Aryl Glycopyranosiden beschrieben [J. Conchie und G.A. Levvy in Methods in Carbohydrate Chemistry (R.L. Whistler, M.L. Wolfrom and J.N. BeMiller, Eds.), Academic Press, New York, Vol.II, 90, pp. 345-347, (1963)] führt die Umsetzung von 156,2 g (400 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 70a als α , β -Anomerengemisch mit 67 ml (400 mmol) 6-Hydroxy-hexansäureethylester und 60,8 ml (520 mmol) Zinn-IV-chlorid in insgesamt 600 ml 1,2-Dichlorethan säulenchromatographischer Aufreinigung (Eluent: Hexan/ Essigsäureethylester 2:1) zur Bildung von 100,05 g (51 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und viskoses Öl. Durch ¹H-NMRspektroskopische Untersuchung der so erhaltenen Titelverbindung konnte gezeigt werden, daß es sich bei der oben genannten Titelverbindung ausschließlich um das reine α -Anomere handelt.

35 Elementaranalyse:

ber.:

C 52,94 H 6,77

10

15

20

30

35

gef.: C 52,80 H 6,78

c) 6-[1-O-α -(2,3,4,6-Tetra-O-benzyl-D-mannopyranosyl)-hexansäure

Eine gerührte Suspension von 141,0 g (289 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 70b in 200 ml Dioxan wird bei Raumtemperatur und unter gleichzeitigem kräftigen Rühren portionsweise mit insgesamt 238,5 g (4,26mol) fein gepulvertem Kaliumhydroxydpulver versetzt . Zur Erhöhung der Rührfähigkeit wird das Reaktionsgemisch mit weiteren 200 ml Dioxan versetzt und die so erhaltene Suspension im Anschluß zur Siedehitze erhitzt und bei dieser Temperatur mit insgesamt 372 ml (3,128 mol) Benzylbromid über einen Zeitraum von zwei Stunden tropfenweise versetzt. Nach einer Reaktionszeit von 4 Stunden bei 110 ° C gefolgt von 12 Stunden bei Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch zum Zwecke der Aufarbeitung in insgesamt 2,5 Liter Eiswasser langsam eingegossen und die Wasserphase im Anschluß vollständig mit Diethylether extrahiert. Nach dem Waschen der so erhaltenen Etherphase und dem anschließenden Trocknen der selbigen über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Diethylether im Vakuum abgezogen. Überschüssiges Benzylbromid wird anschließend im Ölpumpenvakuum quantitativ bei einer Ölbadtemperatur von 180 ° C aus dem Reaktionsgemisch abdestilliert. Der so erhaltene, harzig-ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/Hexan (1:10) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 172,2, g (91,0 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines farblosen und äußerst viskosen Öls

Elementaranalyse:

25 ber.: C 75,68 H 7,16 gef.: C 75.79 H 7.04

d) 6-[1-O-α -(2,3,4,6-Tetra-O-benzyl-D-mannopyranosyl)-hexansäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecyl)-amid

In 1200 ml trockenem Tetrahydrofuran werden 100g (134 mmol) der in Beispiel 70c beschriebenen Säure sowie 13.5 g (134 mmol) Triethylamin gelöst. Nach dem Abkühlen auf -15°C tropft man unter Rühren eine Lösung von 18.45 g (135 mmol) Chlorameisensäureisobutylester in 200 ml trockenem Tetrahydrofuran langsam hinzu, wobei die Innentemperatur -10°C nicht überschreitet. Nach einer

PCT/EP01/08498

Reaktionszeit von 15 Minuten bei -15°C tropft man eine Lösung von 165.5 a (134 mmol) 1-Amino-1H,1H,2H,2H-perfluorodecan und 13.5 g (134 mmol) Triethylamin in 250 ml trockenem Tetrahydrofuran bei -20°C hinzu. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde bei -15°C sowie zwei Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 300 ml Essigsäureethylester aufgenommen und zweimal mit įе 400 Natriumhydrogencarbonatlösung sowie einmal mit 500 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan/Hexan/2-Propanol (10:5:1) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 143,8 g (86,9 % d. Th.)

Elementaranalyse:

5

10

15 ber.: C 57,38 H 4,98 N 1,13 F 26,15 gef.: C 57,30 H 5,44 N 1,01 F 26,25

e) 6-[1-O-α -D-mannopyranosyl)-hexansäure N-(3-oxa-20 1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecyl)-amid

40,0 g (32,38 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 70d werden in 750 ml 2-Propanol gelöst und mit 2,0 g Palladium-Katalysator (10 % Pd/C) versetzt. Die Reaktionslösung wird für 12 Stunden bei 22°C und 1 Atmosphäre Wasserstoffdruck hydriert. Anschließend filtriert man vom Katalysator ab und engt das Filtrat zur Trockne ein. Der verbleibende Rückstand wird in 300 ml Dimethylsulfoxid aufgenommen und aus der so erhaltenen Produktlösung erhält man durch Versetzen mit insgesamt 1000 ml Diethylether nach dem Absaugen des ausgefallenen Feststoffes 21,52 g (88,0 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses kristallines Pulver und mit dem Zersetzungsschmelzpunkt von 88,5 ° C.

)

Elementaranalyse:

ber.: C 36,01 H 5,92 N 1,75 F 40,34 qef.: C 36,07 H 6,08 N 1,76 F 40,66

25

30

- f) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex I und 6-[1-O- α -D-mannopyranosyl)-hexansäure N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecyl)-amid
- 5 Zu 35 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (280 mmol/L) gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA) gibt man 3,17 g (4,2 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 70e und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 98 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

15 Beispiel 71

20

25

30

35

a) 1-O-α -D-[(1-Perfluoroctylsulfonylpiperazin-4-carbonyl)-pentyl-5]-2,3,4,6-tetra-O-benzyl-mannopyranose

In 800 ml eines Gemisches aus Tetrahydrofuran/Acetonitril (Mischungsverhältnis 7:3) werden 74,59 g (100 mmol) der in Beispiel 71c beschriebenen Säure sowie 10,11 g (100 mmol) Triethylamin gelöst. Anschließend wird bei Raumtemperatur tropfenweise mit 500 ml einer Tetrahydrofuran lösung von 58.0 g (102.0 mmol) 1-Perfluoroctylsulfonylpiperazin; 10,11g (100 mmol) Triethylamin und 16.84 g (110 mmol) 1-Hydroxybenzotriazol versetzt. Die so erhaltene Reaktionslösung wird bei -5 ° C mit einer Lösung von 22,7 g (110 mmol) Dicyclohexylcarbodiimid, gelöst in 100 ml Tetrahydrofuran, versetzt und anschließend bei -5 ° C noch für zwei weitere Stunden gerührt. Nach dem Auftauen der Reaktionslösung wird bei Raumtemperatur weitere 12 Stunden gerührt, vom ausgefallenen Dicyclohexylharnstoff abfiltriert und das erhaltene Filtrat im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 600 ml Essigsäureethylester aufgenommen und zweimal mit je 300 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung sowie zweinmal mit je 300 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan/Aceton/2-Propanol (16:2:1) als Eluent gereinigt Ausbeute: 113,01 g (79,8 % d. Th.) eines farblosen und viskosen Öls

Elementaranalyse:

ber.: C 58,52 H 4,27 N 1,98 S 2,26 F 22,80

gef.: C 58,42 H 4,41 N 1,80 S 2.28 F 23,02

5

10

15

20

b) 1-O-α -D-[(1-Perfluoroctylsulfonyl-piperazin-4-carbonyl)-pentyl-5]mannopyranose

50 g (35,30 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 71a werden in einer Mischung bestehend aus 500 ml 2-Propanol und 50 ml Wasser gelöst und 2 g Palladiumkatalysator (10 % Pd auf Aktivkohle) hinzugegeben. Man hydriert für 12 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird vom Katalysator abfiltriert und das Filtrat im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 200 ml Methanol gelöst und das Reaktionsprodukt durch Versetzen mit insgesamt 800 ml Diethylether zur Fällung gebracht. Nach dem Absaugen des so erhaltenen Feststoffs wird dieser im Vakuum bei 50° C getrocknet.

Ausbeute: 29,51 g (99 % d. Th.) eines amorphen Feststoffes Elementaranalyse:

ber.: C 34,13 H 3,46 N 3,32 S 3,80 F 38,23 gef.: C 34,28 H 3,81 N 3,25 S 3,80 F 38.01

- c) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex II und 1-O- α -D-[(1-Perfluoroctylsulfonyl-piperazin-4-carbonyl)-pentyl-5]-mannopyranose
- Zu 47 ml einer Lösung des Metallkomplexes II (250 mmol/L) gelöst in 0,45 % aqu. Natriumchloridlösung) gibt man 9,92 g (11,75 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 71b und erwärmt für 10 Minuten in der Mikrowelle. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt, durch ein 0,2 μm-Filter filtriert und das Filtrat in vials abgefüllt. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 250 mmol Gd/L).

Beispiel 72

35 a) 2-Acetamido-2-deoxy-1,3,4,6-(tetra-O-benzyl)-α,β-D-glucopyranose

Zu einer gerührten Suspension von 20.16 g (700 mmol; 80 % ig in Mineralöl) Natriumhydrid in 150 ml Dimethylsulfoxid gibt man bei Raumtemperatur insgesamt 24,0 g (108,5 mmol) 2-Acetamido-2-deoxy- α , β -D-glucopyranose, gelöst in 500 ml absolutem Dimethylsulfoxid , tropfenweise hinzu. Anschließend läßt man noch 120 Minuten bei Raumtemperatur nachrühren und tropft dann 159,5 g (1,26 mol) Benzylchlorid hinzu. Die so erhaltene Reaktionslösung wird im Anschluß für weitere 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird die Reaktionslösung langsam in 1,5 Liter Eiswasser eingegossen und anschließend erschöpfend mit Diethylether extrahiert. Die vereingten Diethyletherphasen werden im Anschluß zweimal mit je 600 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung sowie zweimal mit je 800 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/Hexan (1: 5) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 48,68 g (73,6 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines viskosen und farblosen Öls

Elementaranalyse:

20 ber.: C 70,92 H 6,45 N 6,89 gef.: C 71,43 H 6,44 N 7,02

- b) 1-O-Benzyl-3,4,6-tri-O-benzyl-2-amino-2-deoxy-α,β-D-glucopyranose
- 30.0-g (49,2 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 72a werden in einer Mischung aus 750 ml Methanol und 215 ml Wasser suspendiert und bei Raumtemperatur mit insgesamt 440 ml (49,2 mmol) einer 0,112 molaren wässrigen Perchlorsäurelösung tropfenweise versetzt. Nach beendeter Zugabe wird die Reaktionslösung noch 10 Minuten bei Raumtemperatur gerührt und die so erhaltene, nun homogene, Reaktionslösung wird im Anschluß im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Durch Versetzen des verbleibenden öligen Rückstandes mit einer Mischung aus gleichen Teilen Hexan und Dichlormethan wird dieser zur Kristallisation gebracht. Das kristalline Reaktionsprodukt wird abgesaugt, mit Hexan gewaschen und im Vakuum bei Raumtemperatur getrocknet.
- Ausbeute: 27,08g (86 % d. Th.) an oben genannter Titelverbindung in Form ihres Perchlorates, welches als farblose, kristalline Verbindung vorliegt.

Schmelzpunkt : 180,5 - 181,5 ° C

Elementaranalyse:

ber.: C 63,68 H 5,98 N 2,19 CI 5.54

gef.: C 63,43 H 6,04 N 2,02 CI 5.71

5

c) 1,3,4,6-Tetra-O-benzyl-2-desoxy-2-[acetyl-(2-amino-N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-1-α,β-D-glucopyranose

In 350 ml trockenem Tetrahydrofuran werden 20,8 g (35,6 mmol) der 2-[N-Ethyl-10 N-perfluoroctylsulfonyl)-aminoessigsäure sowie 3,60 g (35,6 mmol) Triethylamin gelöst. Nach dem Abkühlen der Reaktionslösung auf -15°C bis -20°C tropft man bei dieser Temperatur unter Rühren eine Lösung von 4,92 g (35,6 mmol) Chlorameisensäureisobutylester in 75 ml trockenem Tetrahydrofuran langsam hinzu, wobei die Zutropfgeschwindigkeit so zu wählen ist, daß eine 15 Innentemperatur von -10°C nicht überschritten wird. Nach einer Reaktionszeit von 15 Minuten bei -15°C tropft man anschließend eine Lösung von 22,78 g (35,6 mmol) des Perchlorats (Titelverbindung aus Beispiel 72b und 3,60g (35,6 mmol) Triethylamin, in 100 ml trockenem Tetrahydrofuran bei -20°C langsam hinzu. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde bei -15°C sowie zwei Stunden 20 bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 250 ml Essigsäureethylester gesättigter aufgenommen und zweimal mit ie 100 ml Natriumhydrogencarbonatlösung sowie einmal mit 200 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz 25 abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/Hexan (1:5) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 33,3 g (84,6% d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und stark viskoses Öl

Elementaranalyse:

ber.: C 49,92 H 3,92 N 2,53 F 29,18 S 2,90 gef.: C 49,99 H 4,11 N 2,69 F 29,22 S 3,01

30

10

15

30

35

d) 2-Desoxy-2-[acetyl-(2-amino-N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-1- α , β -D-glucopyranose

20,0 g (18,06 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 72c werden in 250 ml 2-Propanol gelöst und mit 1,5 g Palladium-Katalysator (10 % Pd/C) versetzt. Die Reaktionslösung wird für 12 Stunden bei 22°C und 1 Atmosphäre Wasserstoffdruck hydriert. Anschließend filtriert man vom Katalysator ab und engt das Filtrat zur Trockne ein. Der verbleibende Rückstand wird in 300 ml Dimethylsulfoxid aufgenommen und aus der so erhaltenen Produktlösung erhält man durch Versetzen mit 750 ml einer Mischung aus gleichen Teilen Diethylether und Essigsäureethylester nach dem Absaugen des ausgefallenen Feststoffes 12,65g (93,8 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und kristallines Pulver. Die oben genannte Titelverbindung liegt als α / β -Anomerengemisch vor, wobei das Verhältnis bezüglich der beiden möglichen Anomeren durch 1 H-NMR-spektroskopische Untersuchungen zu ca. 1:1,2 bestimmt wurde. Demnach handelt es sich bei der Titelverbindung um ein fast annähernd gleichverteiltes α / β -Anomerengemisch .

Schmelzpunkt: 132,5 - 133 ° C.

Elementaranalyse:

20 ber.: C 28,97 H 2,57 N 3,75 F 43,27 S 4,30

gef.: C 29,09 H 2,56 N 3,84 F 43,36 S 4,42

e) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex XIV und 2-Desoxy-2- -[acetyl-(2-amino-N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-1- α , β -D-glucopyranose

Zu 51 ml einer Lösung des Metallkomplexes XIV (300 mmol/L), gelöst in 0,45 %iger Natriumchloridlösung (pH 7,4 / 0,25 mg/L CaNa₃DTPA) gibt man eine Lösung aus 4,90 g (6,57 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 3d, gelöst in 200 ml Ethanol, zu und rührt 2 Stunden bei 50°C. Die Lösung wird im Vakuum zur Trockne eingeengt und der Rückstand mit dest. Wasser auf insgesamt 153 ml aufgefüllt. Man rührt 10 Minuten bei 40°C und filtriert über ein 0,2 μ m Filter. Das Filtrat wird in vials abgefüllt. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

Beispiel 73

10

15

5 a) 1,2,3,4,6-Penta-O-acetyl- α -D-glucopyranose

Auf analoge Weise, wie zur Synthese der Titelverbindung 70a beschrieben, liefert die Umsetzung von 100 g (555,0 mmol) α -D-Glucopyranose mit einem Gemisch aus 1000 ml absolutem Pyridin und 1000 ml Essigsäureanhydrid nach Aufarbeitung und Umkristallisation aus 95 %igem wässrigem Ethanol 190,6 g (88,0 %) der oben genannten Titelverbindung als farblose und kristalline Verbindung. Durch 1 H-NMR-spektroskopische Untersuchung der so erhaltenen Titelverbindung konnte das α zu β -Verhältnis von beiden möglichen Anomeren mit \square 98:2 bestimmt werden. Demnach handelt es sich bei der Titelverbindung um das ausschließlich α -konfigurierte Anomere.

Schmelzpunkt: 110,5 ° C

Elementaranalyse:

ber.: C 49,21 H 5,68

20 gef.: C 49,24 H 5,68

b) 5-(Ethoxycarbonyl)pentyl -2,3,4,6-tetra-O-acetyl-α -D-glucopyranosid

Auf analoge Weise, wie bei der Synthese der Titelverbindung aus Beispiel 70b 25 beschrieben, liefert die Umsetzung von 130,0 g (332,8 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 4a) mit 55.8 ml (332,8 mmol) 6-Hydroxyhexansäureethylester und 50,6 ml (520 mmol) Zinn-IV-chlorid in 500 ml 1,2-Dichlorethan nach säulenchromatographischer Aufreinigung 30 Hexan/Essigsäureethylester 2:1) 101,85 g (62,4 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und viskoses Öl. Nach ¹H-NMR-spektroskopischer der Titelverbindung konnte anhand der Untersuchung Kopplungskonstanten von $J_{1,2}$ =8,8 Hz eindeutig auf das Vorliegen der β -Konfiguration am anomeren Zentrum geschlossen werden, welche zudem die einzig vorliegende Konfiguration am Anomeriezentrum darstellt. Somit konnte 35

die oben genannte Titelverbindung nur in Form des β -konfigurierten Anomeren dargestellt werden.

Elementaranalyse:

ber.:

C 52,94 H 6,77

5 gef.:

10

15

20

25

C 52,77 H 6,70

c) 5-(Carboxy)pentyl -2,3,4,6-tetra-O-benzyl-α -D-glucopyranosid

Eine gerührte Suspension von 100,0 g (204,96 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 73b in 150 ml Dioxan wird bei Raumtemperatur und unter gleichzeitigem, kräftigen Rühren portionsweise mit insgesamt 169,14 g (3,02 mol) fein gepulvertem Kaliumhydroxydpulver versetzt . Zur Erhöhung der Rührfähigkeit wird das Reaktionsgemisch mit weiteren 150 ml Dioxan versetzt und die so erhaltene Suspension im Anschluß zur Siedehitze erhitzt und bei dieser Temperatur mit insgesamt 264 ml (2,218 mol) Benzylbromid über einen Zeitraum von zwei Stunden tropfenweise versetzt. Nach einer Reaktionszeit von 4 Stunden bei 110 ° C gefolgt von 12 Stunden bei Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch zum Zwecke der Aufarbeitung in insgesamt 2,0 Liter Eiswasser langsam eingegossen und die Wasserphase im Anschluß vollständig mit Diethylether extrahiert. Nach dem Waschen der so erhaltenen Etherphase und dem anschließenden Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Diethylether im Vakuum abgezogen. Überschüssiges Benzylbromid wird anschließend im Ölpumpenvakuum quantitativ bei einer Ölbadtemperatur von 180° C aus dem Reaktionsgemisch abdestilliert. Der so erhaltene, verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/Hexan (1:10) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 128,8 g (84,3 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines farblosen und äußerst viskosen Öls

30 Elementaranalyse:

ber.:

C 75,68 H 7,16

gef.:

C 75,66 H 7,23

35 d) 2,3,4,6-Tetra-O-benzyl-1-O-β-D-[6-hexansäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H,5H-perfluortridecyl)-amid]-glucopyranose

15

20

25

30

35

In 825 ml trockenem Tetrahydrofuran werden 68,5 g (91,79 mmol) der in Beispiel 73c beschriebenen Säure sowie 9,25 g (91,79 mmol) Triethylamin gelöst. Nach dem Abkühlen der Reaktionslösung auf -15°C bis -20°C tropft man bei dieser Temperatur unter Rühren eine Lösung von 12,64 g (92,5 mmol) Chlorameisensäureisobutylester in 150 ml trockenem Tetrahydrofuran langsam hinzu, wobei die Zutropfgeschwindigkeit so zu wählen ist, daß eine Innentemperatur von -10°C nicht überschritten wird. Nach einer Reaktionszeit von 15 Minuten bei -15°C tropft man anschließend eine Lösung von 46.40 g (91,79 mmol) 1H,1H, 2H,2H-heptadecafluoro-1-(2-aminoethyoxy)-decan und 9,25 g (91,79 mmol) Triethylamin , als Lösung in 200 ml trockenem Tetrahydrofuran bei -20°C langsam hinzu. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde bei -15°C sowie zwei Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 250 ml Essigsäureethylester aufgenommen und zweimal mit je 300 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung sowie einmal mit 400 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan/Hexan/2-Propanol (10:5:1) als Eluent gereinigt. Ausbeute: 104,7 g (92,4% d. Th.) der o. g. Titelverbindung als farbloses und

Elementaranalyse:

stark viskoses Öl

ber.: C 57,38 H 4,98 N 1,13 F 26,15 gef.: C 57,27 H 5,09 N 1,11 F 26,08

e) 1-O-β -D-[6-Hexansäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecyl) -amid]-glucopyranose

40,0 g (32,38 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 73d werden in 750 ml 2-Propanol gelöst und mit 2,0 g Palladium-Katalysator (10 % Pd/C) versetzt. Die Reaktionslösung wird für 12 Stunden bei 22°C und 1 Atmosphäre Wasserstoffdruck hydriert. Anschließend filtriert man vom Katalysator ab und engt das Filtrat zur Trockne ein. Der verbleibende Rückstand wird in 300 ml Dimethylsulfoxid aufgenommen und aus der so erhaltenen Produktlösung erhält

man durch Versetzen mit insgesamt 1000ml Diethylether und nachfolgendem Absaugen des ausgefallenen Feststoffes 22,05 g (90,2 % d. Th.) der Titelverbindung als farbloses und kristallines Pulver mit einem Zersetzungsschmelzpunkt von 122-124 ° C.

5 Elementaranalyse:

ber.: C 36,01 H 5,92 N 1,75 F 40,34 gef.: C 36,07 H 6,08 N 1,76 F 40,66

f) Herstellung einer Formulierung aus der Titelverbindung des Beispieles 12 aus WO 99/01161 (1,4,7-Tris{1,4,7-tris(N-carboxylatomethyl)-10-(N-1-methyl-3-aza-2,5-dioxo-pentan-1,5-diyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex}-10-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan) und 1-O-β -D-[6-Hexansäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecyl)-amid]-glucopyranose

Zu 37 ml einer Lösung des 1,4,7-Tris{1,4,7-tris(N-carboxylatomethyl)-10-(N-1-methyl-3-aza-2,5-dioxo-pentan-1,5-diyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan,Gd-Komplex} -10-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecans (300 mmol/L) gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA) gibt man 20,29 g (25,9 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 73e und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 111 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 µm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

30 Beispiel 74

20

25

a) 1-O-(1H,1H,2H,2H-Perfluorodecyl)-(2,3,4,6-tetra-O-acetyl)- α -D-mannopyranos

Die Umsetzung von 50 g (128,09 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 70a, welche als 4:1 Gemisch bezüglich der α , β -Anomeren eingesetzt wird, mit einer Lösung von 75,84 g (128,1 mmol) 1-Hydroxy-1H,1H,2H,2H-perfluorodecan in

PCT/EP01/08498

150 ml 1,2-Dichlorethan sowie insgesamt 19,47 g (166,53 mmol) Zinn-IVchlorid, in Analogie wie für die Synthesen der Titelverbindungen aus den Beispielen 1b) und 4b) beschrieben, führt nach Aufarbeitung und säulenchromatographischer Reinigung (Eluent: Hexan/Essigsäureethylester. 2:1) zur Bildung von 74,2 g (63.4 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines viskosen und farblosen Öls. Nach ¹H-NMR-spektroskopischer Untersuchung der Titelverbindung , konnte anhand der Größe der Kopplungskonstanten von $J_{1,2} = 1.3$ Hz eindeutig auf das Vorliegen der α -Konfiguration am anomeren Zentrum geschlossen werden, welche zudem die ausschließlich vorliegende Konfiguration am Anomeriezentrum ist, so `ass demnach die oben genannte Titelverbindung nur in Form des reinen α konfigurierten Anomeren dargestellt werden konnte.

Elementaranalyse:

10

20

25

30

ber.: C 44,65 H 2,53 F 35,32

15 gef.: C 44,77 H 2,61 F 35,09

b) 1-O-(1H,1H,2H,2H-Perfluorodecyl)- α -D-mannopyranose

25 g (27,33 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 74a werden 400 ml absolutem Methanol suspendiert und bei 5 ° C mit einer katalytischen Menge einer Reaktionszeit Natriummethanolat versetzt. Nach von 3h bei Raumtemperatur zeigt die Dünnschichtchromatographische Kontrolle (Eluent: Chloroform / Methanol 9:1) des Reaktionsverlaufs bereits quantitative Umsetzung an. Zum Zwecke der Aufarbeitung wird die nun klare Reaktionslösung durch Versetzen mit Amberlite IR 120 (H+-Form)-Kationenaustauscherharz neutralisiert, vom Austauscher abgesaugt und das so erhaltene methanolische Filtrat im Vakuum bis zur Trockne abgezogen. Der erhaltene kristalline Rückstand wird durch zweimaliges Umkristallisieren aus Nach ¹H-NMR-spektroskopischer Untersuchung Ethanol gereinigt. Titelverbindung, konnte anhand der Größe der Kopplungskonstanten von $J_{1,2}$ = 1.0 Hz eindeutig auf das Vorliegen der α -Konfiguration am anomeren Zentrum Die vorliegende α -Konfiguration ist die geschlossen werden. Anomeriezentrum ausschließlich vorliegende Konfiguration, , d.h. die Menge an möglicherweise gebildetem β -konfigurierten Anomeren der Titelverbindung liegt unterhalb der ¹H-NMR-spektroskopischen Nachweisgrenze. Die oben genannte Titelverbindung wurde demnach nur in Form des reinen α -konfigurierten Anomeren dargestellt.

Ausbeute: 16,2 g (94,6 % d. Th.) eines farblosen und kristallinen Feststoffes

Schmelzpunkt: 172-174 ° C unter Zersetzung.

Elementaranalyse:

ber.:

C 30,69 H 2,41 F 51,57

5 gef.:

C 30,57 H 2,48

F 51,65

c) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex II und 1-O- (1H,1H,2H,2H-Perfluorodecyl)-α -D-mannopyranose

10

15

Zu 50 ml einer Lösung des Metallkomplexes II (150 mmol/L), gelöst in 0,45 %iger Natriumchloridlösung (pH 7,4 / 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man eine Lösung aus 2,01 g (3,21 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 74b, gelöst in 200 ml Ethanol zu und rührt 2 Stunden bei 50°C. Die Lösung wird im Vakuum zur Trockne eingeengt und der Rückstand mit dest. Wasser auf insgesamt 75 ml aufgefüllt. Man rührt 10 Minuten bei 40°C und filtriert über ein 0,2 μ m Filter. Das Filtrat wird in vials abgefüllt. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

20

25

30

35

Beispiel 75

a) 1-O-(1H,1H,2H,2H-Perfluorododecyl)-2,3,4,6-tetra-O-acetyl-α mannopyranose

-D-

Die Umsetzung von 35 g (89,66 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 70a, welche als 4:1 Gemisch bezüglich der α , β -Anomeren eingesetzt wird, mit einer Lösung von 50,60 g (89,7 mmol) 1-Hydroxy-1H,1H,2H,2H-perfluorododecan in 100 ml 1,2-Dichlorethan sowie insgesamt 13,63 g (16,61 mmol) Zinn-IV-chlorid, in Analogie wie für die Synthesen der Titelverbindungen aus den Beispielen 1b), 4b) und 5b) beschrieben, führt nach Aufarbeitung und säulenchromatographischer Reinigung (Eluent: Hexan/Essigsäureethylester= 2:1) zur Bildung von 62.49 g (68.7 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines viskosen und farblosen Öls. Nach 1 H-NMR-

spektroskopischer Untersuchung der Titelverbindung , konnte anhand der Größe der Kopplungskonstanten von $J_{1,2}=1.4$ Hz eindeutig auf das Vorliegen der α - Konfiguration am anomeren Zentrum geschlossen werden, welche zudem die ausschließlich vorliegende Konfiguration am Anomeriezentrum ist, so daß demnach die oben genannte Titelverbindung nur in Form des reinen α - konfigurierten Anomeren dargestellt werden konnte.

Elementaranalyse:

ber.: C 42,62 H 2,28 F 39,32

gef.: C 42,55 H 2,38 F 39,40

10

15

20

25

30

b) 1-O-(1H,1H,2H,2H-Perfluorododecyl)-α - D-mannopyranose

25 g (24,64 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 75a werden 400 ml absolutem Methanol suspendiert und bei 5 ° C mit einer katalytischen Menge Natriummethanolat versetzt. Nach einer Reaktionszeit Raumtemperatur zeigt die dünnschichtchromatographische Kontrolle (Eluent: Chloroform/Methanol=9:1) des Reaktionsverlaufs bereits quantitative Zum Zwecke der Aufarbeitung wird die Umsetzung an. nun klare durch Versetzen mit Amberlite IR 120 (H⁺-Form)-Reaktionslösung Kationenaustauscherharz neutralisiert, vom Austauscher abgesaugt und das so erhaltene methanolische Filtrat im Vakuum bis zur Trockne abgezogen. Der erhaltene kristalline Rückstand wird durch zweimaliges Umkristallisieren aus einem Gemisch aus 2-Propanol /Ethanol (1:1) gereinigt. Nach ¹H-NMRspektroskopischer Untersuchung der Titelverbindung, konnte anhand der Größe der Kopplungskonstanten von $J_{1,2} = 0.9$ Hz eindeutig auf das Vorliegen der α -Konfiguration am anomeren Zentrum geschlossen werden. Die vorliegende α -Konfiguration ist die am Anomeriezentrum ausschließlich vorliegende Konfiguration, d.h. die Menge an möglicherweise gebildetem β -konfigurierten Anomeren der Titelverbindung liegt unterhalb der ¹H-NMR-spektroskopischen Nachweisgrenze. Die oben genannte Titelverbindung wurde demnach nur in Form des reinen α -konfigurierten Anomeren dargestellt.

Ausbeute: 16,96 g (90,8% d. Th.) eines farblosen und kristallinen Feststoffes Schmelzpunkt: 187-188 ° C unter Zersetzung.

35 Elementaranalyse:

ber.: C 29,77 H 2,08 F 54,93

10

gef.: C 29,70 H 2,28 F 54,83

c) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex VI und 1-O- (1H,1H,2H,2H-Perfluorododecyl)-α-D-mannopyranose

Zu 52 ml einer Lösung des Metallkomplexes VI (180 mmol/L) gelöst in 0,45 % aqu. Natriumchloridlösung, gibt man 1,70 g (2,34 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 75b und erwärmt für 10 Minuten in der Mikrowelle. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt, durch ein 0,2 μ m-Filter filtriert und das Filtrat in vials abgefüllt. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 180 mmol Gd/L)

15 **Beispiel 76**

 a) 2,3,4,6-Tetra-O-acetyl)-1-O-α-D-[3,6,9-trioxa-(C₁₂-C₁₉-heptadecafluor)nonadecyl]-mannopyranose

Die Umsetzung von 20 g (51,23 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 70a, 20 welche als 4:1 Gemisch bezüglich der α , β -Anomeren eingesetzt wird, mit einer Lösung von 30,54 g (51,23 mmol) 1-Hydroxy- tris-(1H,1H,2H,2H-O)-1H.1H.2H.2H-perfluorodecan in 100 ml 1,2-Dichlorethan sowie insgesamt 5,98 g (51,23 mmol) Zinn-IV-chlorid, in Analogie wie für die Synthesen der Titelverbindungen aus den Beispielen 1b), 4b) und 5b) beschrieben, führt nach 25 Aufarbeitung säulenchromatographischer Reinigung und Hexan/Essigsäureethylester= 1:1) zur Bildung von 34,22 g (72,1 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines viskosen und farblosen Öls. Nach ¹H-NMR-spektroskopischer Untersuchung der Titelverbindung, konnte anhand der Größe der Kopplungskonstanten von J_{1,2} = 1.1 Hz eindeutig auf das 30 Vorliegen der α -Konfiguration am anomeren Zentrum geschlossen werden, welche zudem die ausschließlich vorliegende Konfiguration Anomeriezentrum ist, so daß demnach die oben genannte Titelverbindung nur in Form des reinen α -konfigurierten Anomeren dargestellt werden konnte.

35 Elementaranalyse:

ber.: C 38,89 H 3,81 F 34,86

WO 02/13874

PCT/EP01/08498

250

gef.: C 39,02 H 3,77 F 34,90

b) 1-O- α -D-[3,6,9-Trioxa-(C₁₂-C₁₉-heptadecafluor)-nonadecyl]- mannopyranose

20 g (21,58 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 76a werden 350 ml absolutem Methanol suspendiert und bei 5 ° C mit einer katalytischen Menge Natriummethanolat versetzt. Nach einer Reaktionszeit von 3h bei Raumtemperatur zeigt die dünnschichtchromatographische Kontrolle (Eluent: Chloroform/Methanol= 6:1) des Reaktionsverlaufs bereits Umsetzung an. Zur Aufarbeitung wird die nun klare Reaktionslösung durch Versetzen mit Amberlite IR 120 (H+ - Form)- Kationenaustauscherharz neutralisiert, vom Austauscher abgesaugt und das so erhaltene methanolische Filtrat im Vakuum bis zur Trockne abgezogen. Der erhaltene kristalline Rückstand wird durch zweimaliges Umkristallisieren aus einem Gemisch aus Essigsäureethylester/2-Propanol/Ethanol (1:0.5:1) gereinigt. Nach ¹H-NMRspektroskopischer Untersuchung der Titelverbindung konnte anhand der Größe der Kopplungskonstanten von $J_{1,2} = 1.0$ Hz eindeutig auf das Vorliegen der α -Konfiguration am anomeren Zentrum geschlossen werden. Die vorliegende α -Konfiguration ist die am Anomeriezentrum ausschließlich vorliegende Konfiguration, d.h. die Menge an möglicherweise gebildetem β -konfigurierten Anomeren der Titelverbindung liegt unterhalb der ¹H-NMR-spektroskopischen Nachweisgrenze. Die oben genannte Titelverbindung wurde demnach nur in Form des reinen α -konfigurierten Anomeren dargestellt.

Ausbeute: 15,20 g (92,9 % d. Th.) eines farblosen, kristallinen Feststoffes Schmelzpunkt: 141° C.

Elementaranalyse:

ber.: C 34.84 H 3.59 F 42.58

30 gef.: C 34.72 H 3.66 F 42.67

 Herstellung einer Formulierung aus der Titelverbindung des Beispieles 68 und 1-O-α -D-[3,6,9-Trioxa-(C₁₂-C₁₉-heptadecafluor)-nonadecyl]mannopyranose

10

15

20

25

Zu 38 ml einer Lösung der Titelverbindung des Beispieles 68 (300 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 3,71 g (4,89 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 76b und führt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 114 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 µm

Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100

251

mmol Gd/L).

10

15

20

25

30

35

Beispiel 77

a) 2,3,4,6-Tetra-O-acetyl-1-α-D-[3-thiopropionsäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H, 4H,5H,5H-perfluortridecyl)-amid]-mannopyranose

In 500 ml trockenem Tetrahydrofuran werden 25,0 g (57,28 mmol); [Darstellung gemäß:

Ponpipom, Mitree M.; Bugianesi, Robert L.; Robbins, James C.; Doebber, T. W.; Shen, T. Y.; J.Med.Chem.; 24; 12; 1981; 1388-1395] 3-(Tetra-O-acetyl- α -Dmannopyranosylmercapto)- propionsäure sowie 5,77g (57,28 mmol) Triethylamin gelöst. Nach dem Abkühlen der Reaktionslösung auf -15°C bis -20°C tropft man bei dieser Temperatur unter Rühren eine Lösung von 7,82 g Chlorameisensäureisobutylester in 100 ml Tetrahydrofuran langsam hinzu, wobei die Zutropfgeschwindigkeit so zu wählen ist, daß eine Innentemperatur von -10°C nicht überschritten wird. Nach einer Reaktionszeit von 15 Minuten bei -15°C tropft man im Anschluß eine Lösung von 29,05 g (57,28 mmol) 1H,1H, 2H,2H-heptadecafluoro-1-(2-aminoethyoxy)decan und 5,77g (57,28 mmol) Triethylamin, als Lösung in 200 ml trockenem Tetrahydrofuran bei -20°C langsam hinzu. Nach einer Reaktionszeit von einer Stunde bei -15°C sowie zwei Stunden bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung im Vakuum bis zur Trockne eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird in 250 ml Essigsäureethylester aufgenommen und zweimal mit je 200 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung sowie einmal mit 300 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und der Essigsäureethylester im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Dichlormethan/Hexan/2-Propanol (8:5:1) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 44,90 g (84,7% d. Th.) der oben genannten Titelverbindung als farbloses und stark viskoses Öl.

5 Elementaranalyse:

15

20

25

30

ber.: C 37,63 H 3,48 N 1,51 S 3,46 F 34,89 gef.: C 37,77 H 3,37 N 1,61 S 3,57 F 35,21

10 b) 1-α-D-[3-thiopropionsäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecyl) -amid]-mannopyranose

30 g (32,41 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 77a werden 400 ml absolutem Methanol suspendiert und bei 5 ° C mit einer katalytischen Menge Natriummethanolat versetzt. Nach einer Reaktionszeit Raumtemperatur zeigt die dünnschichtchromatographische Kontrolle (Eluent: Reaktionsverlaufs Chloroform/Methanol= 9:1) des bereits Umsetzung an. Zur Aufarbeitung wird die nun klare Reaktionslösung durch Versetzen mit Amberlite IR 120 (H⁺-Form)-Kationenaustauscherharz neutralisiert, vom Austauscher abgesaugt und das so erhaltene methanolische Filtrat im Vakuum bis zur Trockne abgezogen. Der erhaltene kristalline Rückstand wird durch Umkristallisieren aus einem Gemisch aus Nach ¹H-NMR-Essigsäureethylester/Methanol (0.5:1)gereinigt. spektroskopischer Untersuchung der Titelverbindung, konnte anhand der Größe der Kopplungskonstanten von $J_{1,2} = 1.1$ Hz eindeutig auf das Vorliegen der α -Konfiguration am anomeren Zentrum geschlossen werden. Die vorliegende α -Konfiguration ist die am Anomeriezentrum ausschließlich vorliegende Konfiguration, d.h. die Menge an möglicherweise gebildetem β -konfigurierten Anomeren der Titelverbindung liegt unterhalb der ¹H-NMR-spektroskopischen Nachweisgrenze. Die oben genannte Titelverbindung wurde demnach nur in Form des reinen α -konfigurierten Anomeren dargestellt.

Ausbeute: 23,76 g (96,8 % d. Th.) eines farblosen und kristallinen Feststoffes Schmelzpunkt: 113 - 114.5 ° C

Elementaranalyse:

35 ber.: C 33,30 H 3,19 N 1,85 S 4,23 F 42,64 gef.: C 33,21 H 3,26 N 1,96 S 4,08 F 42,77

c) Herstellung einer Formulierung aus der Titelverbindung aus Beispiel 66 und $1-\alpha$ -D-[3-thiopropionsäure-N-(3-oxa-1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecyl)-amid]-mannopyranose

5

Zu 47 ml einer Lösung der Titelverbindung aus Beispiel 66 (330 mmol/L), gelöst in 0,45 %iger Natriumchloridlösung (pH 7,4 / 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man eine Lösung aus 27,41 g (36,19 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 77b, gelöst in 200 ml Ethanol, zu und rührt 2 Stunden bei 50°C. Die Lösung wird im Vakuum zur Trockne eingeengt und der Rückstand mit dest. Wasser auf insgesamt 155 ml aufgefüllt. Man rührt 10 Minuten bei 40°C und filtriert über ein 0,2 μ m Filter. Das Filtrat wird in vials abgefüllt. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

15

20

25

30

35

10

Beispiel 78

a) 2,3,4,6-Tetra-O-acetyl-1-β -D-[3,6,9-trioxa-(C₁₂-C₁₉-heptadecafluor)-nonadecyl]-glucopyranosyluronsäure

20.2 g (50,85 mmol) Methyl (1-bromo-2,3,4-tri-O-acety-α -Dglucopyranosid)uronat [Darstellung gemäß: Pelzer: Hoppe-Sevier's Physiol.Chem.; 314; 1949; 234, 237 sowie Goebel; Babers; J.Biol.Chem.; 111; 1935; 347, 350 und Bollenback et al.; J.Amer.Chem.Soc.; 77; 1955; 3310, 3313.] und 60,64 g (101,7 mmol) 3,6,9-Trioxa-(C₁₂-C₁₉-heptadecafluor)nonadecan-1-ol werden in 250 ml wasserfreiem Acetonitril gelöst und bei Raumtemperatur mit 13,0 g frisch gefälltem Silberoxid versetzt. Nach einer Reaktionszeit von 12 Stunden bei Raumtemperatur wird von den unlöslichen Silbersalzen abfiltriert, die Salze gut mit Dichlormethan nachgewaschen und das so erhaltene Filtrat im Vakuum bis zur Trockne abgezogen. Der verbleibende Rückstand wird durch Säulenchromatographie

gereinigt (Eluent: Hexan/Essigsäureethylester= 3:1).

Ausbeute: 22,99 g (53,3 % d. Th.) der oben genannter Titelverbindung als farbloses, hoch viskoses Öl

Elementaranalyse:

5

10

15

20

35

254

ber.: C 41,05 H 3,92 F 38,06 gef.: C 41,20 H 3,76 F 38,22

 b) 1-O-β-D-[3,6,9-trioxa-(C₁₂-C₁₉-heptadecafluor)-nonadecyl]glucopyranosyluronsäure

10,0 g (11,78 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 78a werden in 200 ml eines Gemisches, bestehend aus Methanol und 0,5 molarer Natronlauge im Verhältnis von 2:1 unter rühren bei Raumtemperatur suspendiert . Nach einer Reaktionszeit von 12 h bei Raumtemperatur wird das nun Reaktionsgemisch zur Aufarbeitung durch Versetzen mit Amberlite IR 120 (H+-Form)-Kationenaustauscherharz neutralisiert, vom Austauscher abgesaugt und das so erhaltene methanolisch-wässrige Filtrat im Vakuum bis zur Trockne abgezogen. Der erhaltene kristalline Rückstand wird durch Umkristallisieren aus einem Gemisch aus Essigsäureethylester/Methanol (0,25:1) gereinigt. Nach ¹H-NMR-spektroskopischer Untersuchung der Titelverbindung, konnte anhand der Größe der Kopplungskonstanten von $J_{1,2} = 9,2$ Hz eindeutig auf das Vorliegen der β -Konfiguration am anomeren Zentrum geschlossen werden. Die vorliegende β -Konfiguration ist die am Anomeriezentrum ausschließlich vorliegende Konfiguration, d.h. die Menge an möglicherweise gebildetem β konfigurierten Anomeren der Titelverbindung liegt unterhalb der ¹H-NMRspektroskopischen Nachweisgrenze. Die oben genannte Titelverbindung wurde demnach nur in Form des reinen β -konfigurierten Anomeren dargestellt.

Schmelzpunkt: 78,5 ° C

25 Elementaranalyse:

ber.: C 34,21 H 3,26 F 41,81 gef.: C 34,38 H 3,26 F 41,90

30 c) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex I und 1-O-β -D-[3,6,9-trioxa-(C₁₂-C₁₉-heptadecafluor)-nonadecyl]-glucopyranosyluronsäure

Zu 38 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (280 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 19,18 g (24,83 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 78b und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 53,2 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im

Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μ m Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 200 mmol Gd/L).

5

Beispiel 79

a) 6-(2-Oxa-1H,1H,3H,3H,4H,4H-perfluordecyl)- O^1 , O^2 , O^3 , O^4 -diisopropyliden- α -D-galactopyranose

10

15

20

25

Zu einer gerührten Suspension von 2,01 g (70,0 mmol; 80 % ig in Mineralöl) Natriumhydrid in 25 ml Dimethylformamid gibt man bei Raumtemperatur insgesamt 12,15 g (46,66 mmol) O^1 , O^2 ,0 3 ,0 4 -diisopropyliden- α -Galactopyranose [Darstellung gemäß: Levene; Meyer; J.Biol.Chem.; 64; 1925; 473 sowie McCreath; Smith; J.Chem.Soc.; 1939; 387, 389 und Freudenberg; Hixon; Chem.Ber.; 56; 1923; 2119, 2122] gelöst in 200 ml absolutem Dimethylformamid, tropfenweise hinzu. Anschließend läßt man noch 120 Minuten bei Raumtemperatur nachrühren und tropft im Anschluß dann insgesamt 30,09 g (48,0 mmol) 1-Brom-1H,1H,2H,2H-perfluorododecan, gelöst in 150 ml absolutem Dimethylformamid langsam hinzu. Die so erhaltene Reaktionslösung wird im Anschluß für weitere 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird die Reaktionslösung langsam in 1 Liter Eiswasser eingegossen und anschließend erschöpfend mit Diethylether extrahiert. Die vereingten organischen Phasen werden im Anschluß zweimal mit je 200 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung sowie zweimal mit je 200 ml Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wird vom Salz abgesaugt und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Der verbleibende ölige Rückstand wird an Kieselgel unter Verwendung von Essigsäureethylester/Hexan (1:10) als Eluent gereinigt.

Ausbeute: 29,8 g (79,3 % d. Th.) der oben genannten Titelverbindung in Form eines viskosen, farblosen Öls

Elementaranalyse:

ber.: C 35,75 H 2,87 F 49,47 gef.: C 35,64 H 2,98 F 49,54

b) 6-(2-Oxa-1H,1H,3H,3H,4H,4H-perfluordecyl)-α -D-galactopyranose

20 g (24,8 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 79a werden mit 300 ml einer 1 %igen wässrigen Schwefelsäurelösung versetzt und für 3 Stunden bei 80 ° C gerührt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird durch Versetzen mit Bariumhydroxydlösung neutralisiert und im Anschluß ausgefallenen Bariumsulfat abfiltriert und die so erhaltene klare wässrige Produktlösung aefrieraetrocknet. Durch ¹H-NMR-spektroskopischer Untersuchung der Titelverbindung, konnte eindeutig das Vorliegen beider möglicher Konfigurationen am anomeren Zentrum gezeigt werden, wobei das vorliegende α /β -Konfigurationsverhältnis nach ¹H-NMR-spektroskopischer Untersuchung mit 1:1,4 (α:β) am Anomeriezentrum bestimmt wurde. Die oben genannte Titelverbindung wurde demnach nur in Form des 1:1,4 (α : β)-Anomerengemisches isoliert, d.h. auf eine Anomerentrennung wurde verzichtet.

15 Ausbeute: 15,28 g (98,4 % d. Th.) der o. g. Titelverbindung als farbloses Lyophilisat

Elementaranalyse (bezogen auf wasserfreie Substanz):

per.: C 35,75 H 2,87

1 2,87 F 49,47

gef.:

C 35,64 H 2,98

F 49,54

20

25

30

35

5

10

c) Herstellung einer Formulierung aus der Titelverbindung des Beispieles 67 und 6-(2-Oxa-1H,1H, 3H,3H,4H,4H-perfluordecyl)-α -D-galactopyranose

Zu 43 ml einer Lösung der Titelverbindung des Beispieles 67 (250 mmol/L), gelöst in 0,45 %iger Natriumchloridlösung (pH 7,4 / 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man eine Lösung aus 1,68 g (2,69 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 79b, gelöst in 200 ml Ethanol, zu und rührt 2 Stunden bei 50°C. Die Lösung wird im Vakuum zur Trockne eingeengt und der Rückstand mit dest. Wasser auf insgesamt 107,5 ml aufgefüllt. Man rührt 10 Minuten bei 40°C und filtriert über ein 0,2 μ m Filter. Das Filtrat wird in vials abgefüllt. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

Beispiel 80

WO 02/13874 PCT/EP01/08498 257

 a) 1-0-α-D-[(1-perfluoroctylsulfonylpiperazin-4-carbonyl-)-methyl]mannopyranose

30 g (52,8 mmol) 1-Perfluoroctylsulfonylpiperazin (Herstellung beschrieben in DE 196 03 033) und 31,73 g (53 mmol) 2,3,4,6-Tetra-O-benzyl-α -D-carboxymethyl-mannopyranose (Herstellung beschrieben in DE 197 28 954) werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst. Bei 0°Cgibt man 24,73 g (100 mmol) EEDQ (=1,2-Dihydro-2-ethoxychinolin-1-carbonsäureethylester) zu und rührt 3 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Die Lösung wird im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel gereinigt (Laufmittel: Hexan/ Essigester= 10:1). Die produkthaltigen Fraktionen werden zur Trockne eingedampft, der Rückstand in einer Mischung aus 200 ml Methanol/150 ml Dichlormethan gelöst und 8 Stunden über Palladium/Kohle (10 % Pd/C 2 g) hydriert. Man filtriert vom Hydrierungskatalysator ab und dampft das Filtrat zur Trockne ein. Der Rückstand wird aus Aceton/ Diethylether umkristallisiert.

Ausbeute: 30,39 g (73 % d. Th.) eines wachsartigen farblosen Feststoffes Elementaranalyse:

ber.: C 30,47 H 2,68 F 40,96 N 3,55 S 4,07 gef.: C 30,61 H 2,75 F 41,10 N 3,46 S 4,12

b) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex I und 1-0-α-D-[(1-perfluoroctylsulfonylpiperazin-4-carbonyl-)-methyl]-mannopyranose

Zu 32 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (280 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 4,71 g (5,97 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 80a und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 55 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 µm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 200 mmol Gd/L).

10

15

20

25

30

a) 3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecansäure, Natriumsalz

20 g (38,3 mmol) 3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecansäure (Herstellung beschrieben in DE 196 03 033) werden in 300 ml Ethanol gelöst und 7,7 ml 5 N aqu. Natronlauge zugegeben. Man dampft zur Trockne ein und trocknet den Rückstand im Vakuum-Trockenschrank (8 Stunden 60°C).

Ausbeute: 20,85 g (quantitativ) eines farblosen , kristallinen Pulvers

10 Elementaranalyse:

20

25

30

35

ber.: C 26,49 H 1,11 F 59,35 Na 4,22

gef.: C 26,60 H 1,19 F 59,47 Na 4,30

b) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex I und 3-Oxa-2H,2H,4H, 5H,5H-perfluortridecansäure, Natriumsalz

Zu 32 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (280 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 2,09 g (3,84 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 81a und führt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 90 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μ m Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

c) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex I und 3-Oxa-2H,2H,4H,5H,5H,5H-perfluortridecansäure, Natriumsalz

Zu 32 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (280 mmol/L) gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA) gibt man 1,00 g (1,84 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 81a und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 90 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2

N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μ m Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

259

5

10

15

d) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex I und 3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecansäure, Natriumsalz

Zu 32 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (280 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 0,54 g (1,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 81a und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 90 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

Beispiel 82

20

a) 1-Perfluoroctylsulfonyl-4-(3,6,9,12,15-pentaoxahexadecanoyl)-piperazin

20 g (35,2 mmol) Perfluoroctylsulfonylpiperazin (siehe Beispiel 80a) werden in 300 ml Dichlormethan gelöst und 5,06 g (50 mmol) Triethylamin zugegeben. Man kühlt auf 0°C und tropft innerhalb von 20 Minuten 14,24 g (50 mmol) 3,6,9,12,15-Pentaoxahexansäurechlorid zu und rührt 3 Stunden bei 0°C. Man setzt 400 ml 5 %ige aqu. Salzsäure zu und rührt gut durch. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel= Dichlormethan/ Methanol: 15:1).

Ausbeute: 26,44 (92 % d. Th.) eines wachsartigen Feststoffes Elementaranalyse:

ber.: C 33,83 H 3,58 N 3,43 F 39,55 S 3,93 qef:: C 33,96 H 3,66 N 3,50 F 39,67 S 3.82

30

- b) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex I und 1-Perfluoroctylsulfonyl-4-(3,6,9,12,15-pentaoxahexadecanoyl)-piperazin
- Zu 47 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (280 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA) , gibt man 4,61 g (5,64 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 82a und führt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 66 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 200 mmol Gd/L).

15 **Beispiel 83**

20

30

35

a) 1H,1H,2H,2H-Perfluordecyl-p-toluolsulfonsäureester

20 g (43,1 mmol) 1H,1H,2H,2H-Perfluordecanol werden in 200 ml Pyridin gelöst und bei 0°C portionsweise 9,53 g (50 mmol) p-Toluolsulfonsäurechlorid zugegeben. Man rührt 5 Stunden bei Raumtemperatur. Die Lösung wird in 1000 ml Eiswasser gegossen und 10 Minuten gerührt. Der Niederschlag wird abfiltriert, mit viel Wasser gewaschen und anschließend aus Aceton umkristallisiert.

Ausbeute: 22,04 g (97 % d. Th.) eines farblosen kristallinen Feststoffes Elementaranalyse:

ber.: C 22,78 H 0,76 F 61,26 S 6,08

gef.: C 22,89 H 0,70 F 61,39 S 6,15

b) C₁₈-C₂₅-Heptadeca-fluor-3,6,9,12,15-pentaoxa-pentacosan-1-ol

20 g (37,94 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 83a, 35,74 g (150 mmol) Pentaethylenglycol und 1 g 18-Krone-6 werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und 10,1 g (180 mmol) feingepulvertes Kaliumhydroxid zugegeben. Man rührt 10

(

Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Feststoff ab und engt das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/ Methanol= 15:1).

Ausbeute: 5,45 g (21 % d. Th.) eines farblosen, viskosen Öls

5 Elementaranalyse:

ber.: C 35,10 H 3,68 F 47,19

gef.: C 35,22 H 3,77 F 47,10

10 c) Herstellung einer Formulierung aus der Titelverbindung des Beispieles 69 und C₁₈-C₂₅-Heptadeca-fluor-3,6,9,12,15-pentaoxa-pentacosan-1-ol

Zu 53 ml einer Lösung der Titelverbindung des Beispieles 69 (310 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Natriumchloridlösung), gibt man 44,98 g (65,72 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 83b und erwärmt für 10 Minuten in der Mikrowelle. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt, durch ein 0,2 μ m-Filter filtriert und das Filtrat in vials abgefüllt. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 310 mmol Gd/L).

20

15

Beispiel 84

a) N,N-Bis(8-hydroxy-3,6,-dioxa-octyl)-perfluoroctylsulfonsäureamid

25

30

15 g (29,23 mmol) Perfluoroctylsulfonsäureamid und 22,16 g (87,7 ml) 9- (Tetrahydropyran-2-yl)-3,6,9-trioxa-nonylchlorid werden in 200 ml Acetonitril gelöst. Man gibt 41,46 g (300 mmol) Kaliumcarbonat und 1 g (6 mmol) Kaliumjodid zu und kocht 10 Stunden unter Rückfluß. Der Feststoff wird abfiltriert und das Filtrat im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 400 ml Ethanol gelöst und 30 ml 10 % aqu. Salzsäure zugegeben. Man rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Es wird mit Natronlauge auf pH 7 gestellt und die Lösung im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 10:1).

Ausbeute: 11,38 g (51 % d. Th.) eines farblosen, viskosen Öls

262

Elementaranalyse:

ber.: C 31,46 H 3,43 N 1,83 F 42,30 S 4,20

gef.: C 31,59 H 3,50 N 1,90 F 42,46 S 4,08

 b) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex I und N,N-Bis(8hydroxy-3,6,-dioxa-octyl)-perfluoroctylsulfonsäureamid

Zu 37 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (280 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 7,91 g (10,36 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 84a und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 104 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μ m Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

Beispiel 85

20

25

10

15

a) N,N-Bis(t-butyloxycarbonylmethyl)-perfluoroctylsulfonsäureamid

20 g (38,97 mmol) Perfluoroctylsulfonsäureamid und 20,73 g (150 mol) Kalium-carbonat werden in 200 ml Aceton suspendiert und 17,56 g (90 mmol) Bromessigsäure-tert.-butylester zugegeben. Man kocht 3 Stunden unter Rückfluß. Der Feststoff wird abfiltriert und das Filtrat im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Essigester= 10:1).

Ausbeute: 23,53 g (83 % d. Th.) eines farblosen, wachsartigen Feststoffs

30 Elementaranalyse:

ber.: C 33,02 H 3,05 F 44,40 N 1,93 S 4,41

gef.: C 33,19 H 3,11 F 44,30 N 1,99 S 4,32

b) N,N-Bis(carboxymethyl)-perfluoroctylsulfonsäureamid, Dinatriumsalz

23g (31,62 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 85a werden in 300 ml Trifluoressigsäure gelöst und 5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man dampft im Vakuum zur Trockne ein und kristallisiert den Rückstand aus Aceton um. Die Kristalle werden abgesaugt und im Vakuum bei 50°C getrocknet.

Ausbeute: 17,7 g (91 % d. Th.) eines farblosen, kristallinen Pulvers
17 g (27,63 mmol) der so erhaltenen Di-Säure werden in 100 ml Wasser/300 ml
Ethanol gelöst und 9,2 ml 3 N aqu. Natronlauge zugegeben. Man rührt 20
Minuten bei Raumtemperatur und dampft anschließend im Vakuum zur Trockne
ein. Der Rückstand wird im Vakuum (60°C / 8 Stunden) getrocknet.

10 Ausbeute: 18,2 g farbloses, kristallines Pulver

Elementaranalyse:

ber.: C 21,87 H 0,61 N 2,12 F 49,00 S 4,86 Na 6,98 gef.: C 22,00 H 0,70 N 2,20 F 49,17 S 4,93 Na 7,10

15 c) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex II und N,N-Bis(carboxymethyl)-perfluoroctylsulfonsäureamid, Dinatriumsalz

Zu 41 ml einer Lösung des Metallkomplexes II (250 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 2,89 g (4,39 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 85b und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 52 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μ m Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 200 mmol Gd/L).

Beispiel 86

20

25

35

30 a) 1H,1H,2H,2H-Perfluordodecyl-schwefelsäuremonoester, Natriumsalz

10 g (17,73 mmol) 1H,1H,2H,2H-Perfluordodecanol werden in 300 ml Chloroform gelöst und bei 0°C 2,82 g (17,73 mmol) Schwefeltrioxid-Pyridin-Komplex zugegeben. Man rührt eine Stunde bei 0°C und dampft anschließend im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird in 300 ml Ethanol gelöst und

mit 17,8 ml 1N aqu. Natronlauge versetzt. Die Lösung wird zur Trockne eingedampft und der Rückstand im Vakuum getrocknet (60°C / 2 h).

Ausbeute: 11,81 g (quantitativ)

Elementaranalyse:

5 ber.: C 21,64 H 0,61 F 59,89 Na 3,45 S 4,81

gef.: C 21,70 H 0,72 F 60,00 Na 3,57 S 4,92

b) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex VI und 1H,1H,2H,2H-10 Perfluordodecyl-schwefelsäuremonoester, Natriumsalz

Zu 38 ml einer Lösung des Metallkomplexes VI (290 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Natriumchloridlösung), gibt man 4,90 g (7,35 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 86a und erwärmt für 10 Minuten in der Mikrowelle. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt, durch ein 0,2 µm-Filter filtriert und das Filtrat in vials abgefüllt. Eine so hergestellt Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 290 mmol Gd/L).

20 Beispiel 87

15

a) 2H,2H,4H,4H,5H,5H-3-Oxa-perfluorpentadecansäure, Natriumsalz

10 g·(16,07 mmol) 2H,2H,4H,4H,5H,5H-3-Oxa-perfluorpentadecansäure werden in 300 ml Ethanol gelöst und mit 16,1 ml 1N aqu. Natronlauge versetzt. Die Lösung wird zur Trockne eingedampft und der Rückstand im Vakuum getrocknet (60°C/2h).

Ausbeute: 10,35 g (quantitativ) eines farblosen amorphen Pulvers

Elementaranalyse:

30 ber.: C 26,10 H 0,94 F 61,94 Na 3,57

gef.: C 26,22 H 1,00 F 62,05 Na 3,66

b) Herstellung einer Formulierung aus der Titelverbindung des Beispieles 66 und 2H,2H,4H,5H,5H-3-Oxa-perfluorpentadecansäure, Natriumsalz

Zu 45 ml einer Lösung der Titelverbindung des Beispieles 66 (270 mmol/L), gelöst in 0,45 %iger Natriumchloridlösung (pH 7,4 / 0,25 mg/L CaNa₃DTPA) , gibt man eine Lösung aus 3,36 g (5,21 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 87a, gelöst in 200 ml Ethanol, zu und rührt 2 Stunden bei 50°C. Die Lösung wird im Vakuum zur Trockne eingeengt und der Rückstand mit dest. Wasser auf insgesamt 122 ml aufgefüllt. Man rührt 10 Minuten bei 40°C und filtriert über ein 0,2 μ m Filter. Das Filtrat wird in vials abgefüllt. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

15 **Beispiel 88**

10

- a) Ethylendiamin-N,N-tetraessigsäure-N-(1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-3-oxa-perfluortridecyl)-monoamid
- 20 Zu 30 (117,1 mmol) EDTA-Bisanhydrid suspendiert in 200 Dimethylformamid und 50 ml Pyridin gibt man bei 50°C portionsweise 10.14 a (20 mmol) 1H,1H,2H,2H,4H,4H, 5H,5H-3-oxa-perfluortridecylamin zu und rührt 6 Stunden bei 50°C. Man gibt 10 ml Wasser zu, rührt 10 Minuten bei 50°C und dampft den Rückstand zur Trockne ein. Der Rückstand wird in wenig Wasser 25 aufgenommen und mit Eisessig auf pH 4 gebracht. Der unlösliche Niederschlag wird abfiltriert und an **RP-18** chromatographiert (Laufmittel: Acetonitril/Wasser/Gradient).

Ausbeute: 9,58 g (61 % d. Th.) eines farblosen Feststoffs

Wassergehalt: 8 %

30 Elementaranalyse:

ber.: C 33,64 H 3,59 N 5,35 F 41,12 gef.: C 33,51 H 3,69 N 5,44 F 41,24

b) Ethylendiamin-N,N-tetraessigsäure-N-(1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-3-oxaperfluortridecyl)-monoamid, Calciumsalz, Natriumsalz

9,0 g (11,46 mmol) der Titelsubstanz aus Beispiel 88a werden in 300 ml Wasser suspendiert und 11,4 ml 1-N-aqu. Natronlauge zugegeben. Anschließend gibt man 1,15 g (11,46 mmol) Calciumcarbonat zu und rührt 5 Stunden bei 50°C. Die Lösung wird filtriert und das Filtrat gefriergetrocknet.

Ausbeute: 9,7 g (100 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Feststoffs

Wassergehalt: 7,5 %

C 31,40

H 3,09

Elementaranalyse: 10

gef.:

ber.: C 31.25 H 2,98 N 4,97 F 38,20 Na 2,72 Ca 4,74 N 5,10

F 38,07

Na 2,81

Ca 4,82

15 c) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex I und Ethylendiamin-N,N-tetraessigsäure-N-(1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-3-oxa-perfluortridecyl)monoamid, Calciumsalz, Natriumsalz

Zu 43 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (280 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 2,54 g (3,01 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 88b und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 121 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 µm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

Beispiel 89

30

20

25

, -

- a) 1H,1H,2H,2H-Perfluordecyl-(2,2-dimethyl-5-hydroxy-1,3-dioxepan-6-yl)ether
- g (64,64 mmol) 1H,1H,2H,2H-Perfluordecanol werden in 200 ml 35 Tetrahydrofuran gelöst und bei 0°C 1,68 g (70 mmol) Natriumhydrid zugesetzt.

Man rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur, dann 4 Stunden bei 60°C. Die Lösung wird in einen Metallautoklaven gegeben, dann 9,31 g (64,64 mmol) 2,2-Dimethyl-1,3,6-trioxabicyclo[5.1.0]octan zugegeben und anschließend 10 Stunden auf 150°C erwärmt. Die Reaktionslösung wird auf eiswasser gegossen und 2 mal mit Diethylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden zur Trockne eingedampft und der Rückstand and Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 10:1)

Ausbeute: 16,12 g (41 % d. Th.) eines farblosen Feststoffs

Elementaranalyse:

10 ber.: C 33,57 H 2,82

H 2,82 F 53,10

gef.:

C 33,69 H 2,90

F 53.35

b) 1H,1H,2H,2H-Perfluordecyl-(1-hydroxymethyl-2,3-dihydroxypropyl)-ether

15

20

١

15 g (24,66 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 89a werden in 300 ml Ethanol gelöst und 30 ml 10%ige aqu. Salzsäure zugegeben. Man erhitzt 5 Stunden unter Rückfluß. Es wird mit Natronlauge auf pH 7 gestellt, dann zur Trockne eingeengt und der Rückstand an RP-18 chromatographiert (Laufmittel: Acetonitril/Wasser/ Gradient).

Ausbeute: 12,75 g (91 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Wassergehalt: 4,5 %

Elementaranalyse:

ber.:

C 29,59 H 2,31 F 56,84

25 gef.:

C 29,48 H 2,37

F 56,99

c) Herstellung einer Formulierung aus der Titelverbindung des Beispieles 12 aus WO 99/01161 (1,4,7-Tris{1,4,7-tris(N-carboxylatomethyl)-10-(N-1-methyl-3-aza-2,5-dioxo-pentan-1,5-diyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex}-10-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan) und 1H,1H,2H,2H-Perfluordecyl-(1-hydroxymethyl-2,3-dihydroxypropyl)-ether

Zu 37 ml einer Lösung des 1,4,7-Tris{1,4,7-tris(N-carboxylatomethyl)-10-(N-1-methyl-3-aza-2,5-dioxo-pentan-1,5-diyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex}-10-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan (300 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 9,46 g (16,65 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 89b und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 111 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

Beispiel 90

15

20

25

10

a) 1H,1H,2H,2H-Perfluordecyl-[1,2-bis(2,2-dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl)-2-hydroxyethyl]-ether

30 g (64,64 mmol) 1H,1H,2H,2H-Perfluordecanol werden in 200 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei 0°C 1,68 g (70 mmol) Natriumhydrid zugesetzt. Man rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur, dann 4 Stunden bei 60°C. Die Lösung wird in einen Metallautoklaven gegeben, dann 15,78 g (64,64 mmol) 1,2-Bis-(2,2-dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl)-oxiran zugegeben und anschließend 10 Stunden auf 150°C erwärmt. Die Reaktionslösung wird auf eiswasser gegossen und 2 mal mit Diethylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden zur Trockne eingedampft und der Rückstand and Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 10:1)

Ausbeute: 14,2 g (31 % d. Th.) eines farblosen Feststoffs Elementaranalyse:

30 ber.: C 37,30 H 3,56 F 45,59

gef.: C 37,48 H 3,66 F 45,71

- b) 1H,1H,2H,2H-Perfluordecyl-[1,2-bis(1,2-dihydroxy-ethyl)-2-hydroxyethyl]-ether
- 35 14 g (19,76 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 90a werden in 300 ml Ethanol gelöst und 30 ml 10%ige aqu. Salzsäure zugegeben. Man erhitzt 5

Stunden unter Rückfluß. Es wird mit Natronlauge auf pH 7 gestellt, dann zur Trockne eingeengt und der Rückstand an RP-18 chromatographiert (Laufmittel: Acetonitril/Wasser/ Gradient).

Ausbeute: 10,55 g (85 % d. Th.) eines farblosen Feststoffes

Wassergehalt: 3,2 %

Elementaranalyse:

ber.: C 30,59 H 2,73 F 51,41 gef.: C 30,73 H 2,81 F 51,58

10

15

20

c) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex II und 1H,1H,2H,2H-Perfluordecyl-[1,2-bis(1,2-dihydroxy-ethyl)-2-hydroxyethyl]-ether

Zu 41 ml einer Lösung des Metallkomplexes II (300 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 11,98 g (19,07 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 90b und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 64 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μ m Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 200 mmol Gd/L).

Beispiel 91

25

- a) Perfluoroctylsulfonsäure-N,N-bis[(8-schwefelsäure-monoester, Natriumsalz)-3,6-dioxaoctyl]-amid
- 13,54 g (17,73 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 84a werden in 300 ml Chloroform gelöst und bei 0°C 2,82 g (17,73 mmol) Schwefeltrioxid-Pyridin-Komplex zugegeben. Man rührt eine Stunde bei 0°C und dampft anschließend im Vakuum zur Trockne ein. Der Rückstand wird in 300 ml Ethanol gelöst und mit 17,8 ml 1N aqu. Natronlauge versetzt. Die Lösung wird zur Trockne eingedampft und der Rückstand im Vakuum getrocknet (60°C / 2 h).
- 35 Ausbeute: 17,15 g (quantitativ)

Elementaranalyse:

ber.: C 24,83 H 2,50 F 33,83 N 1,45 S 9,94 Na 4,75

gef.: C 24,96 H 2,62 F 33,97 N 1,53 S 10,05 Na 4,86

5

b) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex I und Perfluoroctylsulfonsäure-N,N-bis[(8-schwefelsäure-monoester, Natriumsalz)-3,6dioxaoctyl]-amid

Zu 43 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (380 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 142,29 g (147,06 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 91a und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 164 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2
 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

20 Beispiel 92

- a) 2-(2H,2H,3H,3H,5,5H,6H,6H-1,4,-Dioxaperfluortetradec-1-yl)-bernsteinsäurediethylester
- 30 g (59,03 mmol) 1H,1H,2H,2H,4H,4H,5H,5H-3-Oxa-perfluortridecanol werden in 300 ml Tetrahydrofuran und bei 0°C 1,68 g (70 mmol) Natriumhydrid zugegeben. Mna rührt eine Stunde bei 0°C, anschließend 5 Stunden bei 40°C. In diese 40°C heiße Lösung tropft man innerhalb von 10 Minuten 20,25 g (80 mmol) 2-Brom-Bernsteinsäurediethylester zu und rührt anschließend 12 Stunden bei dieser Temperatur. Man gibt 500 ml Eiswasser zu und extrahiert 2 mal mit 300 ml Diethylether. Die vereinigten organischen Phasen werden im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Ethanol=20:1):

Ausbeute: 12,05 g (30 % d. Th.)

35 Elementaranalyse:

WO 02/13874 PCT/EP01/08498 271

ber.: C 35,31 H 3,11 F 47,47

gef.: C 35,19 H 3,20 F 47,59

b) 2-(2H,2H,3H,3H,5H,6H,6H-1,4-dioxa-perfluortetradec-1-yl)-bersteinsäure, Dinatriumsalz

Zu 11,5 g (16,90 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 92a, gelöst in 300 ml Methanol, gibt man 50 ml 3-N-aqu. Natronlauge und refluxiert 8 Stunden. Man dampft zur Trockne ein und nimmt den Rückstand in 300 ml Wasser auf. Man extrahiert die wässrige Phase 2 mal mit 300 ml Diethylether. Man säuert die wässrige Phase mit konz. Salzsäure auf pH 1 an und extrahiert 2 mal mit 300 ml Chloroform. Die vereinigten Chloroformphasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird in 300 ml Wasser gelöst und mit 5 %iger aqu. Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Anschließend wird gefriergetrocknet.

Ausbeute: 10,50 g (93 % d. Th.) eines farblosen, amorphen Feststoffs

Wassergehalt: 5,7 %

Elementaranalyse:

20 ber.: C 28,76 H 1,66 F 48,33 Na 6,88

gef.: C 28,88 H 1,71 F 48,25 Na 6,95

c) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex II und 2-(2H,2H,3H,3H, 5H,5H,6H,6H,-1,4-dioxa-perfluortetradec-1-yl)-bernsteinsäure,

25 Dinatriumsalz

Zu 57 ml einer Lösung des Metallkomplexes II (300 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 1,14 g (1,71 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 92b und füllt mit 0,9 %iger aqu.
Kochsalzlösung auf insgesamt 154 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

10

15

5

10

15

Beispiel 93

a) 2H,2H,4H,5H,5H-3-Oxa-perfluortridecansäure-N-(succin-2-yl)-amid

Zu 20 g (38,30 mmol) 2H,2H,4H,4H,5H,5H-3-Oxa-perfluortridecansäure und 9,21 g (80 mmol) N-Hydroxysuccinimid- gelöst in 150 ml Dimethylformamid gibt man bei 0°C 16,51 g (80 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt 3 Stunden bei dieser Temperatur. Zu der so hergestellten Aktivester-Lösung gibt man eine auf 0°C gekühlte Lösung von 5,10 g (38,30 mmol) L-Asparaginsäure gelöst in 300 ml 5 %iger aqu. Natriumcarbonat-Lösung zu und rührt 2 Stunden bei 0°C. Man gießt auf 500 ml Eiswasser, filtriert vom ausgefallenen Dicyclohexylharnstoff ab und stellt mit konz. Salzsäure auf pH 1. Man extrahiert 3 mal mit 300 ml Chloroform. Die vereinigten, organischen Phasen werden zur Trockne eingeengt und der Rückstand an RP-18 chromatographiert (Laufmittel: Acetonitril/Wasser/Gradient). Die so erhaltene Disäure wird in 400 ml Wasser gelöst und mit 1N aqu. Natronlauge auf pH 7,4 gestellt. Man filtriert und das Filtrat wird gefriergetrocknet.

Wassergehalt: 6,3 %

Ausbeute: 21,13 g (81 % d.Th.) eines farblosen amorphen Pulvers

Elementaranalyse:

ber.: C 28,21 H 1,48 N 2,06 F 47,41 Na 6,75 gef.: C 28,30 H 1,53 N 2,11 F 47,53 Na 6,83

25

30

35

b) Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex XIV und 2H,2H,4H,4H, 5H,5H-3-Oxa-perfluortridecansäure-N-(succin-2-yl)-amid

Zu 37 ml einer Lösung des Metallkomplexes XIV (300 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 422 mg (0,62 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 93a und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 111 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

Beispiel 94

Herstellung einer Formulierung aus der Titelverbindung des Beispieles 67 und Perfluoroctansulfonsäure, Natriumsalz

Zu 43 ml einer Lösung der Titelverbindung des Beispieles 67 (250 mmol/L), gelöst in 0,45 %iger Natriumchloridlösung (pH 7,4 / 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man eine Lösung aus 1,34 g (2,69 mmol) Perfluoroctansulfonsäure, Natriumsalz, gelöst in 200 ml Ethanol, zu und rührt 2 Stunden bei 50°C. Die Lösung wird im Vakuum zur Trockne eingeengt und der Rückstand mit dest. Wasser auf insgesamt 108 ml aufgefüllt. Man rührt 10 Minuten bei 40°C und filtriert über ein 0,2 μm Filter. Das Filtrat wird in vials abgefüllt. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

Beispiel 95

20

25

30

10

15

Herstellung einer Formulierung aus der Titelverbindung des Beispieles 68 und Perfluordecansulfonsäure, Natriumsalz

Zu 49 ml einer Lösung der Titelverbindung des Beispieles 68 (310 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Natriumchloridlösung) , gibt man 3,03 g (5,06 mmol) Perfluordecansulfonsäure, Natriumsalz und erwärmt für 10 Minuten in der Mikrowelle. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt, durch ein 0,2 µm-Filter filtriert und das Filtrat in vials abgefüllt. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 310 mmol Gd/L).

Beispiel 96

5

10

30

35

a) (1H,1H,2H,2H-Perfluordecyl)-5-[(1,3-dicarboxy, Dinatriumsalz)-phenyl]-ether

Zu 20 g (80,62 mmol) Trinatriumsalz von 5-Hydroxy-isophtalsäure in 300 ml Dimethylformamid gibt man 42,5 g (80,62 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 14a und rührt 10 Stunden bei 60°C. Man gießt auf 1500 ml Eiswasser und stellt mit konz. Salzsäure auf pH 1. Man extrahiert 3 mal mit 300 ml Chloroform. Die vereinigten, organischen Phasen werden eingedampft und der Rückstand an RP-18 chromatographiert (Laufmittel: Acetonitril/Wasser/Gradient). Die so aufgereinigte Disäure wird in 400 ml Wasser gelöst und der pH mit 1N aqu. Natronlauge auf pH 7,4 gebracht. Man filtriert und das Filtrat wird gefriergetrocknet.

Ausbeute: 20,05 g (37 % d. Th.) eines farblosen amorphen Feststoffs

Wassergehalt: 5,0 %

15 Elementaranalyse:

ber.: C 32,16 H 1,05 F 48,05 Na 6,84 gef.: C 32,30 H 1,15 F 48,20 Na 6,95

b) Herstellung einer Formulierung aus der Titelverbindung des Beispieles 12 aus WO 99/01161 (1,4,7-Tris{1,4,7-tris(N-carboxylatomethyl)-10-(N-1-methyl-3-aza-2,5-dioxo-pentan-1,5-diyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex}-10-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan) und (1H,1H,2H,2H-Perfluordecyl)-5-[(1,3-dicarboxy, Dinatriumsalz)-phenyl]-ether

Zu 51 ml einer Lösung des 1,4,7-Tris{1,4,7-tris(N-carboxylatomethyl)-10-(N-1-methyl-3-aza-2,5-dioxo-pentan-1,5-diyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex}-10-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan (300 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 6,86 g (10,2 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 96a und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 153 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so

hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

5 Beispiel 97

Herstellung einer Formulierung aus Metallkomplex XIV und 3-Oxa-2H,2H, 4H,4H, 5H,5H-perfluortridecansäure, Natriumsalz

Zu 4 ml einer Lösung des Metallkomplexes XIV (320 mmol/L), gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA), gibt man 434 mg (0,55 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 80a und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 12,8 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2
 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische

Experimente eingesetzt werden. (Die Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

20 Beispiel 98

- a) (Adamant-1-yl)-3-oxa-propionsäure-t-butylester
- Zu 15,22 g (100 mmol) 1-Adamantanol in 300 ml 50 % aqu. Kalilauge, 200 ml Toluol gibt man bei 0°C 29,26 g (150 mmol) Bromessigsäure-tert. Butylester zu und rührt 2 Stunden kräftig durch. Man gießt auf 1500 ml Wasser und extrahiert 2 mal mit 300 ml Diethylether. Die vereinigten organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: n-Hexan/Diethyleether 20:1).

Ausbeute: 21,58 g (81 % d. Th.) eines viskosen, farblosen Öls

Elementaranalyse:

ber.: C 72,14 H 9,84

35 gef.: C 72,26 H 9,95

b) (Adamant-1-yl)-3-oxa-propionsäure

5 20 g (75 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 98a werden bei 0°C in 200 ml Trifluoressigsäure gelöst und 8 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man dampft zur Trockne ein und kristallisiert den Rückstand aus Diisopropylether um.

Ausbeute: 14,68 g (93 % d. Th.) farblose Blättchen

Elementaranalyse:

10 ber.: C 68.5

C 68,55 H 8,63

gef.:

C 68,41 H 8,74

c) 1-(Perfluoroctylsulfonyl)-4-[(adamant-1-yl)-oxapropionyl]-piperazin

15

20

14 g (66,6 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 98b und 37,50 g (66,6 mmol) 1-Perfluoroctylsulfonyl-piperazin werden in 300 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei 0°C 32,15 (130 mmol) 1,2 Dihydro-2-ethoxychinolin-1g carbonsäureethylester (=EEDQ) zugegeben. Man rührt 5 Stunden bei Raumtemperatur. Die Lösung wird im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormmethan/Diethylether= 30:1).

Ausbeute: 43,05 g (85 % d. Th.) eines farblosen Feststoffs

Elementaranalyse:

25 ber.:

C 37,90 H 3,31 N 3,68 S 4,22 F 42,47

gef.:

C 38,04 H 3,42

N 3,49

S 4,11 F 42,30

d) Zubereitung Metallkomplex I aus 0,5 Teilen und 0,5 Teilen -Cyclodextrin-Hydrat und 1-(. 30 Einschlußverbindung aus β Perfluoroctylsulfonyl)-4-[(adamant-1-yl)-oxapropionyl]-piperazin

Zu 32 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (280 mmol/L) gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA) gibt man 6,81 g (8,96

mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 98c, 10,33 g (8,96) aus β - Cyclodextrinmonohydrat und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 98 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μ m Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Gd-Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

10 Beispiel 99

15

20

25

30

35

a) 3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5H-perfluortridecansäure-N-(1-adamantyl)-amid

Zu 15,12 g (100 mmol) 1-Amino-adamantan, 52,21 (100 mmol) 3-Oxa-2H,2H,4H,4H, 5H,5H-Perfluortridecansäure und 11,51 g (100 mmol) N-Hydroxysuccinimid, glöst in 300 ml Tetrahydrofuran gibt man bei 0°C 30,95 g (150 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid. Man rührt 2 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat zur Trockne ein und chromatographiert den Rückstand an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 30:1).

Ausbeute: 54,4 g (83 % d. Th.) eines wachsartigen Feststoffs Elementaranalyse:

ber.: C 40,32 H 3,38 N 2,14 F 49,28

gef.: C 40,47 H 3,49 N 2,03 F 49,09

b) Zubereitung aus 0,6 Teilen Metallkomplex II und 0,4 Teilen Einschlußverbindung aus β -Cyclodextrin-Hydrat und 3-Oxa-2H,2H,4H,4H,5H,5Hperfluortridecansäure-N-(1-adamantyl)-amid

Zu 41 ml einer Lösung des Metallkomplexes II (250 mmol/L) gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA) gibt man 4,48 g (6,83 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 99a und 7,87 g (6,83 mmol) β - Cyclodextrinmonohydrat und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 103 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die

Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7,4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 µm Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Gd-Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

5

10

15

Beispiel 100

2-[N-(Ethyl)-N-(perfluoroctylsulfonyl)-amino]-essigsäure-N-(adamantyl)a) amid

Zu 15,12 g (100 mmol) 1-Aminoadamantan, 58,52 g (100 mmol) N-(Ethyl)-N-(perfluoroctylsulfonyl)-aminoessigsäure und 11,51 q (100 Hydroxysuccinimid, gelöst in 300 ml Tetrahydrofuran gibt man bei 0°C 30,95 g (150 mmol) N,N-Dicyclohyexylcarbodiimid. Man rührt 2 Stunden bei 0°C, anschließend 6 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat zur Trockne ein und chromatographiert den Rückstand an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 30:1).

Ausbeute: 55,65 g (79 % d. Th.) eines amorphen Feststoffs

20 Elementaranalyse:

> ber.: C 37,51 H 3,29 F 45,85 N 1,99 S 4,55

> gef.: C 37.64 H 3,41 F 45,99 N 2,12 S 4,43

25

b) Zubereitung aus 0,6 Teilen Metallkomplex I und 0,4 Teilen Einschlußverbindung aus β -Cyclodextrin-Hydrat und 2-[N-(Ethyl)-N-(perfluoroctylsulfonyl)-amino]-essigsäure-N-(1-adamantyl)-amid

Zu 32 ml einer Lösung des Metallkomplexes I (280 mmol/L) gelöst in 0,45 % aqu. Kochsalzlösung (pH 7,4; 0,25 mg/L CaNa₃DTPA) gibt man 4,20 g (5,97 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 100a und 6,88 g (5,97 mmol) aus β -Cyclodextrinmonohydrat und füllt mit 0,9 %iger aqu. Kochsalzlösung auf insgesamt 90 ml auf. Man erwärmt 2 Stunden bei 60°C im Ultraschallbad. Die Lösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit aqu. 2 N Natronlauge auf pH 7.4 eingestellt. Man filtriert durch ein 0,2 μ m Filter und füllt das Filtrat in vials ab. Eine so hergestellte Lösung kann direkt für biologische Experimente eingesetzt werden. (Die Gd-Konzentration beträgt 100 mmol Gd/L).

35

30

Beispiel 101

a) 6-N- a)Benzýloxycarbonyl- 2-N- (3,6,9,12- tetraoxatridecanoyl) - lysin [1- (4-perfluoroctylsulfonyl) - piperazin] - amid

Zu 50 g (60,20 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 1c und 7,10 g (70 mmol) Triethylamin, gelöst in 350 ml Dichlormethan, tropft man bei 0° C eine Lösung aus 16,85 g (70 mmol) 3,6,9,12 Tetraoxatridecansäurechlorid in 50 ml Dichlormethan und rührt 3 Stunden bei 0° C. Man gibt 200 ml 5% ige aqu Salzsäure zu und rührt 5 Minuten bei Raumtemperatur. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockene eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan / Aceton = 15:1

Ausbeute: 30,94 g (92% der Theorie) eines farblosen, zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.	C 40,63	H 4,19	F 31,21	N 5,41	S 3,10
gef.	C 40,75	H 4,08	F 31,29	N 5,58	S 3,25

b) 2-N-(3,6,9,12- tetraoxatridecanoyl) – lysin [1-(4- perfluoroctylsulfonyl) –piperazin] 53.96g (52,15 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 101a werden in 500 ml Ethanol gelöst und 6 g Palladium-Katalysator (10 % Pd/C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

Ausbeute: 43,0 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 36,01	H 4,14	F 35,86	N 6,22	S 3,56
gef.	C 36,20	H 4,23	F 35,99	N 6,38	S 3,71

c) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) -1,4,7,10- tetraazacyclododecan-10 -(pentanoyl- 3-aza- 4- oxo- 5- methyl- 5-yl)] - 2-N- (3,6,9,12- tetraoxatridecanoyl)-lysin [1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

21,84 (24,25 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 101b, 2,79 g (24,25 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 2,12 g (50 mmol) Lithiumchlorid und 15,27g (24,25 mmol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) – 10 –[(3-aza- 4- oxo- 5- methyl- 5-yl)]- pentansäure]-1,4,7,10- tetraazacyclododecan, Gd-Komplex

werden unter leichter Erwärmung in 200 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 8,25 g (40 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chomatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril). Ausbeute: 28,21 g (81 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 11,0 %

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet)

ber.	C 36,53	H 4,33	F 21,36	N 8,34	S 2,12	Gd 10,40
gef.	C 36,64	H 4,48	F 21,39	N 8,29	S 2,15	Gd 10,57

Beispiel 102

a) 6-N- Benzyloxycarbonyl- 2-N- (propyl-3-sulfonsäure) – lysin [1- (4- perfluoroctyl-sulfonyl)– piperazin]–amid

Zu 50 g (60,20 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 1c und 7,10 g (70 mmol) Triethylamin, gelöst in 250 ml, trockenem Tetrahydrofuran, tropft man bei 50° C eine Lösung aus 7,33g (60 mol) Propansulton in 50 ml Tetrahydrofuran und rührt 3 Stunden bei 60° C. Man gibt 200 ml 5% i ge aqu Salzsäure zu und rührt 5 Minuten bei Raumtemperatur. Die organische Phase wird abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum zur Trockene eingedampft. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan / Aceton = 15:1

Ausbeute: 45,16g (79 % der Theorie) eines farblosen, zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.	C 36,56	Н 3,49	F 33,90	N 5,88	S 6,73
gef.	C 36,72	Н 3,35	F 33,79	N 5,78	S 6,75

b) 2-N-(propyl-3-sulfonsäure)- lysin [1-(4- perfluoroctylsulfonyl) -piperazin] -amid

49,68 g (52,15 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 102a werden in 500 ml Ethanol gelöst und 6 g Palladium-Katalysator (10 % Pd/C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

Ausbeute: 42,69 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 30,81	Н 3,32	F 39,46	N 6,84	S 7,83
gef.	C 30,64	H 4,1	F 39,29	N 6,68	S 7,89

c) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) -1,4,7,10- tetraazacyclododecan-10 -(pentanoyl- 3aza- 4- oxo- 5- methyl- 5-yl)] - 2-N- (propyl-3-sulfonsäurel)-lysin [1-(4perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

19,85 g (24,25 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 102b, 2,79 g (24,25 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 2,12 g (50 mmol) Lithiumchlorid und 15,27g (24,25 mmol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) – 10 –[(3-aza- 4- oxo- 5- methyl- 5-yl)]- pentansäure]-1,4,7,10- tetraazacyclododecan, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 200 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 8,25 g (40 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man

gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chomatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 28,13 g (81 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 11,0 %

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet)

ber.	C 33,27	H 3,70	F 22,36	N 8,73	S 4,44	Gd 10,89
gef.	C 32,41	H 3,88	F 22,49	N 8,69	S 4,35	Gd 10,97

Beispiel 103

a) 6-N- Benzyloxycarbonyl- 2-N,N-bis (propyl-3-sulfonsäure)- lysin [1- (4-per-fluoroctylsulfonyl) -- piperazin] -- amid

Zu 50 g (60,20 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 1c und 12,14 g (120 mmol) Triethylamin, gelöst in 250 ml trockenem Tetrahydrofuran tropft man bei 50° C eine Lösung aus 14,65 g (120 mmol) 1,3-Propansulton in 100 ml Tetrahydrofuran und rührt 3 Stunden bei 60° C. Man gibt 400 ml 5% ige aqu Salzsäure zu, rührt 5 Minuten bei Raumtemperatur, versetzt mit Natriumchlorid., trennt die organische Phase ab, trocknet sie über Magnesiumsulfat und dampft sie im Vakuum zur Trockene .ein. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan / Aceton = 15:1 Ausbeute: 52,24 g (81 % der Theorie) eines farblosen, zähen Öls. Elementaranalyse:

ber. C 35,76 H 3,66 F 30,05 N 5,21 S 8,95 gef. C 35,75 H 3,55 F 30,19 N 5,08 S 9,04

b) 2-N,N bis(propyl-3-sulfonsäure) - lysin [1-(4- perfluoroctylsulfonyl) -piperazin] - amid

53,74 g (52,15 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 103a werden in 500 ml Ethanol gelöst und 6 g Palladium-Katalysator (10 % Pd/C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

Ausbeute: 49,06 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 30,64	H 3,54	F 34,33	N 5,96	S 10,23
gef.	C 30,69	H 3,71	F 34,19	N 6,08	S 10,38

c) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) -1,4,7,10- tetraazacyclododecan-10 -(pentanoyl- 3-aza- 4- oxo- 5- methyl- 5-yl)] -2-N,N bis(propyl-3-sulfonsäure)-lysin [1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex, Dinatriumsalz

38,76 g (24,25 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 103b 2,79 g (24,25 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 2,12 g (50 mmol) Lithiumchlorid und 15,27g (24,25 mmol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) –10–[(3-aza-4-oxo-5- methyl-5-yl)] - pentansäure]- 1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 200 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 8,25 g (40 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chomatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril). Ausbeute: 31,63 g (81 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Wassergehalt: 11,0 %

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet)

ber.:	C 32,07	H 3,57	F 20,06	N 7,83	S 5,97	Gd 9,76	Na 2,86
gef.	C 31,94	H 3,48	F 20,19	N 7,69	S 5,85	Gd 9,87	Na 2,99

Beispiel 104

a) N-Trifluoracetyl- L-glutaminsäure-5-benzylester

100 g (421,5 mmol) L-Glutaminsäure-5-benzylester werden in einer Mischung aus 1000 ml Trifluoressigsäureethylester / 500 ml Ethanol gelöst und 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man dampft zur Trockene ein und kristallisiert den Rückstand aus Diisopropylether. Ausbeute: 140,47 g (96 % der Theorie) eines farblosen kristallienen Pulvers.

Elementaranalyse:

ber.	C 50,46	H 4,23	F 17,10	N 4,20
gef.	C 51,35	H 4,18	F 17,03	N 4.28

b) 2-N-Trifluoacetyl-L-glutaminsäure-5-benzylester-N-bis(2-hydroxyethyl)-amid

Zu einer Lösung aus 24,9 g (24,08 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 104a, 2,53 g (24,08 mmol) Diethanolamin und 2,77 g (24,08 mmol) N – Hydroxysuccinimid, gelöst in 150 ml Dimethylformamid, gibt man bei 0° C 8,25 g (40 mmol) N,N-Dicyclohexylcabodiimid zu. Man rührt 3 Stunden bei 0° C, anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im

284

Vakuum zur Trockene ein und chomatographiert am Kieselgel (Laufmittel: = Dichlormethan Ethanol = 20:1).

Ausbeute: 9,11 g (90% der Theorie) eines zähen öls.

Elementaranalyse:

ber.	C 51,43	H 5,51	F 13,56	N 6,66
gef.	C 51,22	H 5,41	F 13,40	N 6,75

c) N-Trifluoracetyl-L-glutaminsäure-N bis(2-hydroxyethyl)-monoamid

21,92 g (52,15 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 104b werden in 500 ml Ethanol gelöst und 3 g Palladium-Katalysator (10 % Pd/C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

Ausbeute: 43,0 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 40,01	H 5,19	F 17,26	N 8,48
gef.	C 39,84	H 5,13	F 17.09	N 8.68

c) Trifluoracetyl-L-glutaminsäure-N-bis(2-hydroxyethyl)-amid-5-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu 10,96g (33,2 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 104a und 18,87g (33,2 mmol) 1-Perfluoroctylsulfonyl – piperazin, (hergestellt nach DE 19603033) in 80 ml

Tetrahydrofuran, gibt man bei 0° C 16,42 g (66,4 mmol) EEDQ (2-Ethoxy-1,2-dihydrochinolin-1-carbonsäureethylester) zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Methanol =20:1)

Ausbeute: 30,93 g (93 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 39,61	H 2,89	F 35,66	N 6,19	S 3,54
gef.	C 39,68	H 2,74	F 35,81	N 6,13	S 3,40

e) L-Glutaminsäure-N- bis(2-hydroxyethyl)-amid-5- [1-(4- perfluoroctylsulfonyl)-piperazin] – amid04in 200 ml Ethanol, leitet man bei 0° C für eine Stunde Ammoniak-Gas ein. Man rührt anschließend 4 Stunden bei 0° C. Es wird zur Trockene eingedampft und der Rückstand aus Wasser ausgerührt. Man filtriert den Feststoff ab und trocknet im Vakuum (50° C). Ausbeute: 26,55 g (97 % der Theorie) eines amorphen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 41,12	H 2,89	F 35,66	N 6,19	S 3,54
gef.	C 41,15	H 2,83	F 35,78	N 6,28	S 3,71

f) N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) -1,4,7,10- tetraazacyclododecan-10 -(pentanoyl- 3-aza-4- oxo- 5- methyl- 5-yl)] -L-glutaminsäure-N-bis(2-hydroxyethyl)-amid-5- [1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

211,96 g (24,25 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 104e, 2,79 g (24,25 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 2,12 g (50 mmol) Lithiumchlorid und 15,27g (24,25 mmol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) – 10 –[(3-aza- 4- oxo- 5- methyl- 5-yl)]- pentansäure]-1,4,7,10- tetraazacyclododecan, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 200 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 8,25 g (40 mmol) N,NDicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chomatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 27,43 g (81 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 11.0 %

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet)

ber.	C 34,41	Н 3,83	F 23,13	N 9,03	S 2,30	Gd 11,26
gef.	C 34,34	Н 3,98	F 23,29	N 9,19	S 2,15	Gd 11,07

Beispiel 105

a) N -Trifluoracetyl-L-glutaminsäure-5-benzylester-N-dimethyl-bis(1,1-dihydroxymethyl)-amid[

Zu einer Lösung aus 8,03g (24,08 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 104a , 3,98 g (24,08 mmol) Dimethyl-bis(1,1-dihydroymethyl)-amin und 2,77 g (24,08 mmol) N – Hydroxysuccinimid, gelöst in 150 ml Dimethylformamid, gibt man bei 0° C 8,25 g (40 mmol) N,N- Dicyclohexylcabodiimid zu. Man rührt 3 Stunden bei 0° C, anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert am Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/ Ethanol = 20:1).

Ausbeute: 110,53 g (91% der Theorie) eines zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.	C 50,00	H 5,66	F 11,86	N 7,18
gef.	C 50,17	H 5,82	F 11,80	N 7,15

b) N-Trifluoracetyl-L-glutaminsäure-5-benzylester- [1-(4- perfluoroctylsulfonyl) -piperazin] - amid

25,05 g (52,15 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 105a werden in 500 ml Ethanol gelöst und 6 g Palladium-Katalysator (10 % Pd/C) zugegeben. hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

Ausbeute: 20,36 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 40,00	H 5,42	F 14,60	N 7,18
gef.	C 40,10	H 5,53	F 14,69	N 7.28

c) N-Trifluoracetyl-L.glutaminsäure-N-dimethyl-bis(1,1-dihydroxymethyl)-amid-5— [1-(4-perfluoroctylsulfonyl) piperazin]-amid

Zu 12,96 g (33,2 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 105b und 18,87g (33,2 mmol) 1-Perfluoroctylsulfonyl – piperazin, (hergestellt nach DE 19603033) in 800 ml Tetrahydrofuran, gibt man bei 0° C 16,42 g (66,4 mmol) EEDQ (2-Ethoxy-1,2-dihydrochinolin-1-carbonsäureethylester) zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Methanol =20:1)

Ausbeute: 28,42 g (91% der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 31,93	H 3,00	F 40,40	N 5,96	S 3,41
gef.	C 32,08	H 2,94	F 40,57	N 5,88	S 3,31

d) L-Glutaminsäure-N-[dimethyl-bis(1,1-dihydroxymethyl)]-amid-5-[(1-4-perfluoroctylsul-fonyl)-piperazin] – amid

In eine Lösung aus 28,41 g (30,2 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 105c in 200 ml Ethanol, leitet man bei 0° C für eine Stunde Ammoniak-Gas ein. Man rührt anschließend 4 Stunden bei 0° C. Es wird zur Trockene eingedampft und der Rückstand aus Wasser ausgerührt. Man filtriert den Feststoff ab und trocknet im Vakuum (50° C).

Ausbeute: 24,74 g (97 % der Theorie) eines amorphen Feststoffs. Elementaranalyse:

ber.	C 32,71	Н 3,46	F 38,24	N 6,63	S 3,80
gef.	C 32,75	Н 3,33	F 38.38	N 6.68	S 3.81

e) 2-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) -1,4,7,10- tetraazacyclododecan-10 -(pentanoyl- 3-aza- 4- oxo- 5- methyl- 5-yl)] -L-glutaminsäure-N-[dimethyl-bis(1,1-dihydroxymethyl)-amid]-5- [1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

20,48 g (24,25 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 105d 2,79 g (24,25 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 2,12 g (50 mmol) Lithiumchlorid und 15,27g (24,25 mmol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) – 10 –[(3-aza- 4- oxo- 5- methyl- 5-yl)]- pentansäure]-1,4,7,10- tetraazacyclododecan, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 200 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 8,25 g (40 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und

anschließend durch Chomatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser/Ethanol/Acetonitril).

Ausbeute: 29,05 g (83% der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 11,0 %

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet)

ber.	C 34,12	H 3,91	F 22,38	N 8,73	S 2,22	Gd 10,90
gef.	C 34,24	Н 3,98	F 22,39	N 8,69	S 2,15	Gd 10,87

Beispiel 106

a) N-Trifluormethylacetyl-L-glutaminsäure-5-benzylester-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu 11,06 g (33,2 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 104a und 18,87g (33,2 mmol) 1-Perfluoroctylsulfonyl – piperazin, (hergestellt nach DE 19603033) in 80 ml Tetrahydrofuran, gibt man bei 0° C 16,42 g (66,4 mmol) EEDQ (2-Ethoxy-1,2-dihydrochinolin-1-carbonsäureethylester) zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Methanol =20:1)

Ausbeute: 27,28 g (93 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 35,35	H 2,40	F 43,01	N 4,76	S 3,63
gef.	C 35,48	H 2,51	F 42,87	N 4,73	S 3,50

- b) N-Trifluoracetyl-L-glutaminsäure-5-[1-[4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid
- 21,92 g (52,15 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 106a werden in 500 ml Ethanol gelöst und 3 g Palladium-Katalysator (10 % Pd/C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

Ausbeute: 41,37 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

PCT/EP01/08498

700

ber.	C 28,76	H 1,91	F 47,89	N 5,30	S 4.04
gef.	C 28,84	H 2,03	F 47,79	N 5,28	S 4,19

c) N-Trifluoacetyl-L-glutaminsäure-N-bis(2-hydroxyethyl)-amid-5-[1-(4-perfluoroctyl-sulfonyl)-piperazin]-amid

Zu einer Lösung aus 24,9 g (24,08 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 106a , 2,53 g (24,08 mmol) Diethanolamin und 2,77 g (24,08 mmol) N – Hydroxysuccinimid, gelöst in 150 ml Dimethylformamid, gibt man bei 0° C 8,25 g (40 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid zu. Man rührt 3 Stunden bei 0° C, anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chomatographiert am Kieselgel (Laufmittel: = Dichlormethan / Ethanol = 20:1). Ausbeute: 9,11 g (90% der Theorie) eines zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.	C 31,37	H 2,75	F 43,15	N 6,36	S 3,64
gef.	C 31,22	H 2,61	F 43,30	N 6,25	S 3,81

d) L-Glutaminsäure-N- bis(2-hydroxyethyl)-amid-5- [1- (4- perfluoroctylsulfonyl)-piperazin] – amid

In eine Lösung aus 26,61 g (30,22 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 106c in 200 ml Ethanol, leitet man bei 0° C für eine Stunde Ammoniak-Gas ein. Man rührt anschließend 4 Stunden bei 0° C. Es wird zur Trockene eingedampft und der Rückstand aus Wasser ausgerührt. Man filtriert den Feststoff ab und trocknet im Vakuum (50° C). Ausbeute: 23,93 g (97 % der Theorie) eines amorphen Feststoffs.

, ,

ber.	C 30,89	Н 3,09	F 39,56	N 6,86	S 3,93
gef.	C 30,75	H 3,13	F 39,78	N 6,75	S 3,81

e) N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) -1,4,7,10- tetraazacyclododecan-10 -(pentanoyl- 3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)] -L-glutaminsäure-N-bis(2-hydroxyethyl)-amid-5- [1-(4-perfluor-octylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex

16,43 g (24,25 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 106d, 2,79 g (24,25 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 2,12 g (50 mmol) Lithiumchlorid und 15,27g (24,25 mmol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) – 10 –[(3-aza- 4- oxo- 5- methyl- 5-yl)]- pentansäure]-1,4,7,10- tetraazacyclododecan, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 200 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 8,25 g (40 mmol) N,NDicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chomatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril). Ausbeute: 28,10 g (83 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Wassergehalt: 11,0 %

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet)

ber.	C 34,41	H 3,83	F 23,13	N 9,03	S 2,30	Gd 11,26
gef.	C 34,44	H 4,98	F 23,19	N 8,89	S 2,15	Gd 11,17

Beispiel 107

a) N-Trifluoracetyl-glutaminsäure-5-benzylester-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu 11,06g (33,2 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 104a und 18,87g (33,2 mmol) 1-Perfluoroctylsulfonyl – piperazin , (hergestellt nach DE 19603033) in 80 ml Tetrahydrofuran, gibt man bei 0° C 16,42 g (66,4 mmol) EEDQ (2-Ethoxy-1,2-dihydrochinolin-1-carbonsäureethylester) zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan / Methanol =20:1)

Ausbeute: 27,28 g (93 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

ber.	C 35,35	H 2,40	F 43,01	N 4,76	S 3,63
gef.	C 35,48	H 2,54	F 42,87	N 4,73	S 3,40

b) N-Trifluoracetyl-L-glutaminsäure-5-[1-[4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

21,92 g (52,15 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 107a werden in 500 ml Ethanol gelöst und 3 g Palladium-Katalysator (10 % Pd/C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

Ausbeute: 41,37 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 28,76	Н 1,91	F 47,89	N 5,30	S 4.04
gef.	C 28,84	H 1,81	F 47,79	N 5,28	S 4.16

Beispiel 108

a) 6-N-Benzyloxycarbonyl – 2-N-(2,3,4,5-pentahydroxy-hexanoyl)L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu einer Lösung aus 100,0 g (120,4 mol) der Titelverbindung aus Beispiel 21c), in 500 ml trockenem Tetrahydrofuran tropft man bei 50° C eine Lösung aus 21,45 g (120,4 mol) 5-Gluconolacton in 50 ml Tetrahydrofuran. Man rührt 3 Stunden bei 60° C und anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert den Rückstand an Kieselgel.

(Laufmittel: Dichlormethan/Ethanol = 20:1).

Ausbeute: 98,37 g (82 % der Theorie) eines zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.:	C 38,10	H 3,70	F 32,02	N 5,55	S 3,18
gef::	C 38,22	Н 3,7 9	F 32.02	N 5.42	S 3.29

b) 2-N-(2,3,4,5-pentahydroxy-hexanoyl)-L-lysin-1-[(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

100,9 g (100,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 108a) werden in 2000 ml Ethanol gelöst und es werden 10,0 g Palladium Katalysator (10% Pd/C) hinzu gegeben. Man hydriert 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein .

Ausbeute: 87,46 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.: C 32,96 H 3,57 N 6,41 S 3,67 F 36,93 gef.: C 32,91 H 3,72 N 6,34 S 3,50 F 36,78

f) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-N-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-2-N-[1-O- α -D-carbonylmethyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid,Gd-Komplex

50,0 g (54,55 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21e), 6,28 g (54,55 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 4,62 g (109,0 mol) Lithiumchlorid und 34,35 g (54,55 mol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-10- (carboxy – 3-aza-4-oxo-5-methyl-pent-5-yl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex, werden unter leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 16,88 g (81,8 mol) N,N-

Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (RP-18 Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 75,9 g (91,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 8,6 %.

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet):

ber.: C 35,34 H 4,09 N 8,24 S 2,10 F 21,12 Gd 10,28 gef.: C 35,28 H 4,15 N 8,19 S 2,15 F 21.03 Gd 10,14

Beispiel 109

a) 6-N-Benzyloxycarbonyl – 2-N-(2,3,4,5-pentahydroxy-hexanoyl)L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu einer Lösung aus 100,0 g (120,4 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21c), und 12,18 g (120,4 mmol) Triethylamin in 500 ml trockenem Tetrahydrofuran tropft man bei 50° C eine

Lösung aus 21,45 g (120,4 mol) 5-Gluconolacton in 50 ml Tetrahydrofuran. Man rührt 3 Stunden bei 60° C und anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Dann gibt man 400 ml 5 % ige aqu.

Salzsäure dazu, rührt 5 Minuten bei Raumtemperatur, versetzt mit Natriumchlorid, trennt die organische Phase ab, trocknet sie über Magnesiumsulfat, dampft sie im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert den Rückstand an Kieselgel.

(Laufmittel: Dichlormethan/Ethanol = 20:1).

Ausbeute: 100,97 g (82 % der Theorie) eines zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 37,58 H 3,45 F 31,58 N 5,48 S 3,14 gef.: C 37,72 H 3,5 9 F 31,72 N 5,42 S 3,29

b) 2-N-(2,3,4,5-pentahydroxy-hexanoyl)-L-lysin-1-[(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid 100,9 g (100,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 108a) werden in 2000 ml Ethanol gelöst und es werden 10,0 g Palladium Katalysator (10% Pd / C) hinzu gegeben. Man hydriert 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein .

Ausbeute: 87,46 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.: C 32,96 H 3,57 N 6,41 S 3,67 F 36,93 gef.: C 32,91 H 3,72 N 6,34 S 3,50 F 3678

c) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-N-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-2-N-[1-O- α -D-carbonylmethyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid,Gd-Komplex

50,0 g (54,55 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 21e), 6,28 g (54,55 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 4,62 g (109,0 mol) Lithiumchlorid und 34,35 g (54,55 mol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-10- (carboxy – 3-aza-4-oxo-5-methyl-pent-5-yl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex, werden unter leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 16,88 g (81,8 mol) N,N-

Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (RP-18 Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 75,9 g (91,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 8,6 %.

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet):

ber.: C 35,34 H 4,09 N 8,24 S 2,10 F 21,12 Gd 10,28 gef.: C 35,28 H 4,15 N 8,19 S 2,15 F 21.03 Gd 10,14

Beispiel 110

a) 6-N-Benzyloxycarbonyl – 2-N-[1-0-α-D -carbonylmethyl-(2,3,4,6-tetra-O-benzyl glucopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu einer Lösung aus 100,0 g (120,4 mol) der Titelverbindung aus Beispiel 21c), 72,1 g (120,4 mol) 1-O-α-D-Carboxymethyl – 2,3,4,6-tetra-O-benzyl-glucopyranose und 13,86 g (120,4 mol) N-Hydroxysuccinimid, gelöst in 500 ml Dimethylformamid, gibt man bei 0°C 41,27g (200,0 mmol) N,N – Dicyclohexylcarbodiimid hinzu. Man rührt 3 Stunden bei 0°C und anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel. (Laufmittel: Dichlormethan/Ethanol = 20:1).

Ausbeute: 136,1 g (87 % der Theorie) eines zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 57,32 H 4,89 N 4,31 F 24,86 S 2,47 gef.: C 57,48 H 5,04 N 4,20 F 24,69 S 2,38

b) 2-N-[1-0-α-D-Carbonylmethylglucopyranose]-L-lysin-1-[(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

130,0 g (100,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 110a) werden in 2000 ml Ethanol gelöst und es werden 10,0 g Palladium Katalysator (10% Pd/C) hinzu gegeben. Man hydriert 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein .

Ausbeute: 91,7 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.: C 34,07 H 3,63 N 6,11 S 3,50 F 35,24 gef.: C 33,92 H 3,71 N 6,02 S 3,42 F 35,33

c) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-N-(pentanoyl-3aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-2-N-[1-O- α -D-carbonylmethyl-glucopyranose]-L-lysin-[1-(4- α -D-car perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid,Gd-Komplex

50,0 g (54,55 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 110b), 6,28 g (54,55 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 4,62 g (109,0 mol) Lithiumchlorid und 34,35 g (54,55 mol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-10- (carboxy - 3-aza-4-oxo-5-methyl-pent-5-yl)-1,4,7,10tetraazacyclododecan, Gd-Komplex, werden unter leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 16,88 g (81,8 mol) N,N-

Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (RP-18 Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 75,9 g (91,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 8,6 %.

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet):

ber.: C 35,34 H 4,09 N 8,24 S 2,10 F 21,12 Gd 10,28 gef.: C 35.26 H 4,18 N 8,14 S 2,158 F 21.01 Gd 10,13

Beispiel 111

a) 6-N-Benzyloxycarbonyl – 2-N-[1-0-α-D -carbonylmethyl-(2,3,4,6-tetra-O-benzylgalactopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu einer Lösung aus 50,0 g (60,2 mol) der Titelverbindung aus Beispiel 21c), 36,05 g (60,2 mmol) 1-O- α -D-Carboxymethyl – 2,3,4,6-tetra-O-benzyl-galactopyranose und 6,93 g (60,2 mmol) N-Hydroxysuccinimid, gelöst in 500 ml Dimethylformamid, gibt man bei 0°C 20,64 g (100,0 mmol) N,N - Dicyclohexylcarbodiimid hinzu. Man rührt 3 Stunden bei 0°C und anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel.

(Laufmittel: Dichlormethan/Ethanol = 20:1).

Ausbeute: 68,1 g (87 % der Theorie) eines zähen Öls.

WO 02/13874 PCT/EP01/08498 296

Elementaranalyse:

ber.: C 57,32 H 4,89 N 4,31 F 24,86 S 2,47 gef.: C 57,47 H 5,05 N 4,19 F 24,72 S 2,29

b) 2-N-[1-0-α-D-Carbonylmethyl-galactopyranose]-L-lysin-1-[(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

65,0 g 50,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 111a) werden in 1000 ml Ethanol gelöst und es werden5,0 g Palladium Katalysator (10% Pd/C) hinzu gegeben. Man hydriert 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein.

Ausbeute: 45,85 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.: C 34,07 H 3,63 N 6,11 S 3,50 F 35,24 gef.: C 33,93 H 3,74 N 6,01 S 3,39 F 35,05

fc 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-N-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-2-N-[1-O- α -D-carbonylmethyl-galactopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid,Gd-Komplex

50,0 g (54,55 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 111b), 6,28 g (54,55 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 4,62 g (109,0 mol) Lithiumchlorid und 34,35 g (54,55 mol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-10- (carboxy – 3-aza-4-oxo-5-methyl-pent-5-yl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex, werden unter leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 16,88 g (81,8 mol) N,N-

Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (RP-18 Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 37,95 g (91,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 8,6 %.

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet):

ber.: C 35,34 H 4,09 N 8,24 S 2,10 F 21,12 Gd 10,28 gef.: C 35,22 H 4,17 N 8,18 S 2,19 F 20.91 Gd 10,12

Beispiel 112

a) N-Trifluoracetyl- L-glutaminsäure-mono-benzylester

100 g (421,5 mmol) L-Glutaminsäure-mono-benzylester werden in einer Mischung aus 1000 ml Trifluoressigsäureethylester / 500 ml Ethanol gelöst und 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Man dampft zur Trockene ein und kristallisiert den Rückstand aus Diisopropylether. Ausbeute: 140,47 g (96 % der Theorie) eines farblosen kristallienen Pulvers.

Elementaranalyse:

ber.	C 50,46	H 4,23	F 17,10	N 4,20
gef.	C 51,35	H 4,18	F 17,03	N 4,28

b) 2-N-Trifluoacetyl-L-glutaminsäure-mono-benzylester-5-N-(methyl)-N-(2,3,4,5,6-pentahydroxyhexyl)-amid

Zu einer Lösung aus 24,9 g (24,08 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 112a, 2x g (24,08 mmol) N-Methylglucamin und 2,77 g (24,08 mmol) N-Hydroxysuccinimid, gelöst in 150 ml Dimethylformamid, gibt man bei 0° C 8,25 g (40 mmol) N,N-Dicyclohexylcabodiimid zu. Man rührt 3 Stunden bei 0° C, anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chomatographiert am Kieselgel (Laufmittel: = Dichlormethan / Ethanol = 20:1).

Ausbeute: 9,xx g (89% der Theorie) eines zähen öls.

ber.	C 51,43	H 5,51	F 13,56	N . 6,66
gef.	C 51,22	H 5,41	F 13,40	N 6,75

- c) N-Trifluoracetyl-L-glutaminsäure-N -(methyl)-N-(2,3,4,5,6-pentahydroxyhexyl)-amid
- 21,9xxg (52,15 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 112b werden in 500 ml Ethanol gelöst und 3 g Palladium-Katalysator (10 % Pd/C) zugegeben. Man hydriert bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein.

Ausbeute: 43,0 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 40,01	H 5,19	F 17,26	N 8,48
gef.	C 39,84	H 5,13	F 17,09	N 8,68

d) Trifluoracetyl-L-glutaminsäure-5-N-(methyl)-N-(2,3,4,5,6-pentahydroxyhexyl)-amid-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amidpiperazin]-amid

Zu 10,96g (33,2 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 112c und 18,87g (33,2 mmol) 1-Perfluoroctylsulfonyl – piperazin , (hergestellt nach DE 19603033) in 80 ml Tetrahydrofuran, gibt man bei 0° C 16,42 g (66,4 mmol) EEDQ (2-Ethoxy-1,2-dihydrochinolin-1-carbonsäureethylester) zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel : Dichlormethan / Methanol =20:1)

Ausbeute: 28,67 g (92 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.	C 39,61	H 2,89	F 35,66	N 6,19	S 3,54
gef.	C 39,68	H 2,74	F 35,81	N 6,13	S 3,40

e) L-Glutaminsäure-5-N-(methyl)-N-(2,3,4,5,6-pentahydroxyhexyl)-amid-- [1- (4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin] -- amid

In eine Lösung aus 28,36 g (30,22 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 112d in 200 ml Ethanol, leitet man bei 0° C für eine Stunde Ammoniak-Gas ein. Man rührt anschließend 4 Stunden bei 0° C. Es wird zur Trockene eingedampft und der Rückstand aus Wasser ausgerührt. Man filtriert den Feststoff ab und trocknet im Vakuum (50° C).

Ausbeute: 24,19 g (95 % der Theorie) eines amorphen Feststoffs.

ber.	C 41,12	H 2,89	F 35,66	N 6,19	S 3,54
gef.	C 41,15	H 2,83	F 35,78	N 6,28	S 3.71

f) N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) -1,4,7,10- tetraazacyclododecan-10 -(pentanoyl- 3-aza-4- oxo- 5- methyl- 5-yl)] -L-glutaminsäure-5-N-(methyl)-N-(2,3,4,5,6-pntahydroxyhexyl)-amid-5- [1-(4-perfluoroctylsulfonyl) -piperazin]-amid, Gd-Komplex

20,43 g (24,25 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 112e 2,79 g (24,25 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 2,12 g (50 mmol) Lithiumchlorid und 15,27g (24,25 mmol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl) – 10 –[(3-aza- 4- oxo- 5- methyl- 5-yl)]- pentansäure]-1,4,7,10- tetraazacyclododecan, Gd-Komplex werden unter leichter Erwärmung in 200 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10° C gibt man 8,25 g (40 mmol) N,NDicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chomatographie gereinigt (Kieselgel RP-18, Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).Ausbeute: 28,45 g (79 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs. Wassergehalt: 11,0 %

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet)

ber.	C 34,41	H 3,83	F 23,13	N 9,03	S 2,30	Gd 11,26
gef.	C 34,34	H 3,98	F 23,29	N 9,19	S 2,15	Gd 11.07

Beispiel 113

a) 6-N-Benzyloxycarbonyl – 2-N-[1-0- α -D -carbonylmethyl-(2,3,4 -tri O benzyl-glucuron-säure-benzylester]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

Zu einer Lösung aus 100,0 g (120,4 mol) der Titelverbindung aus Beispiel 21c), 73,77 g (120,4 mol) 1-O- α -D-Carboxymethyl – 2,3,4-tri-O-benzyl-glucuronsäure-benzylester und 13,86 g (120,4 mol) N-Hydroxysuccinimid, gelöst in 500 ml Dimethylformamid , gibt man bei 0°C 41,27g (200,0 mmol) N,N – Dicyclohexylcarbodiimid hinzu. Man rührt 3 Stunden bei 0°C und anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel .

(Laufmittel: Dichlormethan/Ethanol = 20:1).

Ausbeute: 147,58 g (86 % der Theorie) eines zähen Öls.

Elementaranalyse:

ber.: C 52,25 H 4,31 N 3,93 F 22,66 S 2,45 gef.: C 52,38 H 4,17 N 4,12 F 22,78 S 2,39

b) 2-N-[1-0- α -D-Carbonylmethyl-glucuronsäure]-L-lysin-1-[(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid

142,52 g (100,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 113a) werden in 2000 ml Ethanol gelöst und es werden 10,0 g Palladium Katalysator (10% Pd / C) hinzu gegeben. Man hydriert 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein .

Ausbeute: 93,06 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.: C 33,56 H 3,36 N 6,02 S 3,45 F 34,71

gef.: C 33,31 H 3,42 N 6,04 S 3,40 F 35,51

c) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-N-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-2-N-[1-O- α -D-carbonylmethyl-glucuronsäure]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl)-piperazin]-amid, Gd-Komplex , Natriumsalz

50,76 g (54,55 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 113b), 6,28 g (54,55 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 4,62 g (109,0 mol) Lithiumchlorid und 34,35 g (54,55 mol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-10- (carboxy – 3-aza-4-oxo-5-methyl-pent-5-yl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex, werden unter leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 16,88 g (81,8 mol) N,N-

Dicyclohexylcarbodiimid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (RP-18 Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 75,14,9 g (88,0 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 8,6 %.

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet):

ber.: C 34,53 H 3,80 N 8,05 Na 1,47 S 2,05 F 20,63 Gd 10,05 gef.: C 34,38 H 3,95 N 8,19 Na 1,63 S 2,15 F 20.83 Gd 10,14

Beispiel 114

a) 6-N-Benzyloxycarbonyl)- 2--[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl]-amino] -acetyl-L-lysin

31,82,0 g (113,5 mmol) 6-N-Benzyloxycarbonyl)-L-lysin und 66,42 g (113,5 mmol) 2-(N-Ethyl-N- perfluoroctylsulfonyl)-aminoessigsäure (hergestellt nach DE 196 03 033) in 300 ml Tetrahydrofuran, gibt man bei 0°C 49,46 g (200,0 mmol) EEDQ (2-Ethoxy-1,2-dihydrochinolin-1-carbonsäureethylester) hinzu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel (Laufmittel:Dichlormethan/Methanol=20:1).

Ausbeute: 55,79 g (58 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.: C 36.85	H 3,09	N 4,96	F 38,11	S 3,78	
gef.:	C 36,85	Н 3,19	N 4,87	F 38,28	S 3,95

b) 6-N-Benzyloxycarbonyl – 2-N-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl--L-lysin- N-methyl-N-(2,3,4,5,6-pentahydroxy-hexyl)-amid

Zu einer Lösung aus 51,02 g (60,2 mol) der Titelverbindung aus Beispiel 114a), 11,75 g (60,2 mol) N-methyl-glucamin und 6,93 g (60,2 mol) N-Hydroxysuccinimid, gelöst in 250 ml Dimethylformamid, gibt man bei 0°C 20,64g (100,0 mmol) N,N-Dicyclohexylcarbodiimid hinzu. Man rührt 3 Stunden bei 0°C und anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man filtriert vom ausgefallenen Harnstoff ab, dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockene ein und chromatographiert an Kieselgel.

(Laufmittel: Dichlormethan/Ethanol = 20:1).

Ausbeute: 53,05 g (86 % der Theorie) eines zähen Öls.

ber.: C 38,68	H 4,03	N 5,47	F 31,52	S 3,13	
gef.:	C 38,49	H 4,17	N 5,32	F31,70	S 3,29

c) 2-N-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin-N-methyl-N-(2,3,4,5,6-pentahydroxy-hexyl)-amid

102,48g (100,0 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 114b) werden in 2000 ml Ethanol gelöst und es werden 10,0 g Palladium Katalysator (10% Pd / C) hinzu gegeben. Man hydriert 12 Stunden bei Raumtemperatur. Man filtriert vom Katalysator ab und dampft das Filtrat im Vakuum zur Trockne ein .

Ausbeute: 89,06 g (quantitativ) eines farblosen Feststoffs.

Elementaranalyse:

ber.: C 33,72 H 3,96 N 6,29 S 3,60 F 36,26 gef.: C 33,91 H 3,82 N 6,14 S 3,47 F 36,31

d) 6-N-[1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-N-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-2-N-[2-(N-ethyl-N-perfluoroctylsulfonyl)-amino]-acetyl-L-lysin-N-methyl-N-(2,3,4,5,6-pentahydroxy-hexyl)-amid, Gd-Komplex 48,58 g (54,55 mmol) der Titelverbindung aus Beispiel 114), 6,28 g (54,55 mmol) N-Hydroxysuccinimid, 4,62 g (109,0 mol) Lithiumchlorid und 34,35 g (54,55 mol) 1,4,7-Tris (carboxylatomethyl)-10- (carboxy – 3-aza-4-oxo-5-methyl-pent-5-yl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gd-Komplex, werden unter leichter Erwärmung in 400 ml Dimethylsulfoxid gelöst. Bei 10°C gibt man 16,88 g (81,8 mol) N,N-Dicyclohexylcarbodii-mid zu und rührt anschließend über Nacht bei Raumtemperatur. Man gießt die Lösung in 3000 ml Aceton und rührt 10 Minuten. Der ausgefallene Feststoff wird abfiltriert und anschließend durch Chromatographie gereinigt (RP-18 Laufmittel: Gradient aus Wasser / Ethanol / Acetonitril).

Ausbeute: 73,27 g (89,4 % der Theorie) eines farblosen Feststoffs.

Wassergehalt: 8,6 %.

Elementaranalyse (auf wasserfreie Substanz berechnet):

ber.: C 35,18 H 4,23 N 4,23 S 2,13 F 21,50 Gd 10,47 gef.: C 35,28 H 4,15 N 4,19 S 2,18 F 21.33 Gd 10,61

10

Beispiel 115: MRT-Darstellung von arteriosklerotischen Plaques nach intravenöser Gabe erfindungsgemäßer Metallkomplexe

In Kaninchen mit genetisch induzierter Arteriosklerose (Watanabe-Kaninchen) konnte 5-60 min sowie 24 h und 48 h nach intravenöser Applikation von 25 μ mol Gd/kg KGW der erfindungsgemäßen Verbindungen in T₁-gewichteten Gradientenecho-Aufnahmen (TR 11.1 ms, TE 4.3 ms, Flipwinkel α 15°) ein deutliches Enhancement in den arteriosklerotischen Plaques beobachte werden. Die gesunde Gefäßwand zeigte keine oder nur geringe Kontrastmittelaufnahme und verzeichnete daher auch keinen oder nur geringen Signalanstieg in den T1-gewichteten Aufnahmen. Aufgrund des Kontrastes zwischen signalreichem Plaque und signalarmer gesunder Gefäßwand war eine Diagnose der arteriosklerotischen Gefäßwandveränderungen möglich.

Die Abbildungen in Fig. 1 zeigen MR-Aufnahmen der Aorta vor, sowie 24 h und 48 h nach intravenöser Applikation von 25 μmol Gd/kg KGW des Metallkomplexes XV in Watanabe-Kaninchen (genetisch induzierte Arteriosklerose). Die T₁-gewichteten Gradienten-Echo-Aufnahmen (1.5 T; TR: 11.1 ms, TE: 4.3 ms; NA: 2; Matrix: 213*256; Schichtdicke: 1.0 mm) verdeutlichen einen starken Signalanstieg im arteriosklerotischen Plaque. Die Lokalisation der Plaques, besonders im Aortenbogen sowie an den Gefäßabgängen, wurde mittels Sudan-3-Färbung bestätigt.

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

Beispiel 116: MRT-Darstellung von arteriosklerotischen Plagues nach intravenöser Gabe des Metallkomplexes XV in Ratten, sowie Korrelation des post mortem Images mit Sudan III-Färbung

Die Abbildungen in Fig. 2 zeigen MR-Aufnahmen der Aorta vor. sowie 35. 60 min und 24 h nach intravenöser Applikation von 10 µmol Gd/kg KGW des Gad Metallkomplexes XV in Watanabe-Kaninchen (genetisch induzierte Arteriosklerose). Die T1-gewichteten Gradienten-Echo-Aufnahmen (MPRage; 1.5 T; TR: 11.1 ms, TE: 4.3 ms; NA: 2; Matrix: 213*256; Schichtdicke: 1.0 mm) verdeutlichen einen starken Signalanstieg im arteriosklerotischen Plaque. Die Lokalisation der Plaques, besonders im Aortenbogen sowie an den Gefäßabgängen, wurde mittels Sudan-3-Färbung bestätigt. Anschließend wurde die MR-Bildgebung des in Agar eingebetteten Präparates erneut mit einer T1gewichteten Gradientenechosequenz (MPRage; 1.5 T; TR 11.1 ms, TE 4.3 ms, Flipwinkel α 15°; NA: 2; Matrix: 213*256) sowie einer Spin-Echo-Sequenz (1.5 T; TR: 400 ms, TE: 15 ms; NA: 16; Matrix: 256*256) untersucht (post mortem Image). Dabei zeigte sich eine hervorragende Korrelation der Aortenabschnitte mit starkem Signalanstieg und den angefärbten Plaques, die eine Aufnahme der erfindungsgemäßen Verbindungen in den arteriosklerotischen Plaques belegt.

5

10

15

20

٠.

5 <u>Beispiel 117:</u> <u>Infarkt-Darstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des</u> <u>Metallkomplexes XV in Ratten</u>

- Die Abbildungen in Fig. 3 zeigen MR-Aufnahmen des Herzen (in vivo und post mortem) 24 h nach intravenöser Applikation von 100 μmol Gd/kg KGW des Metallkomplexes XV in Ratten akut induziertem Herzinfarkt. Die T₁-gewichteten Spin-Echo-Aufnahmen (1.5 T; TR: 400 ms, TE: 6 ms; NA: 4; Matrix: 128*128; Schichtdicke: 2.5 mm) verdeutlichen den starken Signalanstieg im Infarktareal.
- Die erfolgreiche Induktion eines akuten Myokardinfarkts wurde mittels NBT-Färbung bestätigt.
 - Metallkomplex XV, 100 μ mol/kg i.v.; T1-SE, TR/TE 400/6 ms; Pfeil: Myokardinfarkt.

Beispiel 118: Infarkt-Darstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Metallkomplexes I in Ratten

5

Die Abbildungen in Fig. 4 zeigen MR-Aufnahmen des Herzen (in vivo und post mortem) 24 h nach intravenöser Applikation von 100 μ mol Gd/kg KGW des Metallkomplexes I in Ratten akut induziertem Herzinfarkt. Die T₁-gewichteten Spin-Echo-Aufnahmen (1.5 T; TR: 400 ms, TE: 6 ms; NA: 4; Matrix: 128*128; Schichtdicke: 2.5 mm) verdeutlichen den starken Signalanstieg im Infarktareal. Die erfolgreiche Induktion eines akuten Myokardinfarkts wurde mittels NBT-Färbung bestätigt.

15

Beispiel 119: Lymphknotendarstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Metallkomplexes XV in VX2-Tumor tragenden Kaninchen

20

Die Abbildungen in Fig. 5 zeigen MR-Aufnahmen von iliakalen Lymphknoten präkontrast sowie bis 24 h nach intravenöser Applikation von 200 μ mol Gd/kg KGW des

5

10

Metallkomplexes XV in Kaninchen mit i.m. implantiertem VX2-Tumor. Die T1-gewichteten Gradientenecho-Aufnahmen (1.5 T; Sequenz: MPRange; TR 11.1 ms, TE 4.3 ms, α 15°) verdeutlichen den starken Signalanstieg im gesunden Lymphknotengewebe. Zonen ohne Signalanstieg innerhalb des Lymphknoten wurde als Metastasen diagnostiziert und histologisch (H/E-Färbung der Lymphknotenschnitte) bestätigt. Zu späten Zeitpunkten (24 h) nach Kontrastmittelapplikation konnte dagegen überraschenderweise eine Signalumkehr beobachtet werden. Der Signalanstieg im gesunden Lymphknotengewebe war reduziert, wohingegen die Metastase jetzt einen deutlichen Signalanstieg aufwies.

Überraschenderweise konnte bereits unmittelbar nach Applikation ein deutliches
Enhancement des Primärtumors (besonders der Peripherie) beobachtet werden.
Zu späteren Zeitpunkten (24 h p.i.) breitet sich dieses Enhancement auch Richtung Tumorzentrum aus.

5

10

15

20

Beispiel 120: Tumordarstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Metallkomplexes I in VX2-Tumortragenden Kaninchen

Die Abbildungen der Fig. 6 zeigen MR-Aufnahmen eines iliakalen Lymphknoten sowie des Primärtumors (i.m. implantierter VX2-Tumor) präkontrast, 60 min sowie 20 h nach intravenöser Applikation von $100\,\mu\text{mol}$ Gd/kg KGW von Metallkomplex I in Kaninchen. Die T₁-gewichteten Gradientenecho-Aufnahmen (1.5 T; Sequenz: MPRange; TR 11.1 ms, TE 4.3 ms, α 15°) verdeutlichen den starken Signalanstieg im gesunden Lymphknotengewebe.

Zu einem frühen Zeitpunkt nach Applikation (60 min p.i.) kann ein deutliches Enhancement des Primärtumors (besonders der Peripherie) beobachtet werden. Im weiteren Zeitverlauf (20 h p.i.) weitet sich der Signalanstieg auch auf zentralere Regionen des Tumors aus.

Besonders bemerkenswert ist das Enhancement einer pathologischen Struktur (evt. Sekundärtumor oder Nekrose) auf der kontralateralen Seite, die erst in der späten Aufnahme sichtbar wird ("late enhancement").

Metallkomplex X

5

Beispiel 121: Infarkt-Darstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Ratten

Die Abbildungen in Fig. 7 zeigen MR-Aufnahmen des Herzen (in vivo und post mortem) 6 h nach intravenöser Applikation von 100 μmol Gd/kg KGW eines polaren Gd-chelates mit perfluorierter Seitenkette (Metallkomplex X) in Ratten mit akut induziertem Herzinfarkt. Die T₁-gewichteten, EKG-getriggerten Spin-Echo-Aufnahmen (1.5 T; TR (effektiv): 400 ms, TE: 12 ms; NA: 4; Matrix: 128*128; Schichtdicke: 2.5 mm) verdeutlichen den starken Signalanstieg im Infarktareal. Die erfolgreiche Induktion eines akuten Myokardinfarkts wurde mittels NBT-Färbung bestätigt.

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

Beispiel 122: Organverteilung (einschließlich Lymphknotenanreicherung) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Ratten

Nach intravenöser Applikation von 100 μmol Gesamtgadolinium/kg KGW eines polaren Gd-chelates mit perfluorierter Seitenkette (Metallkomplex X) in Ratten wurde 24 Stunden nach Applikation der Metallgehalt in verschiedenen Organen sowie in den Lymphknoten (gepoolt als mesenteriale und periphere Lymphknoten) bestimmt (MW, n=2).

10

Organ	μmol Gd/L	% Dose
Liver	104	2.34
Femur	3	0.01
Kidneys	150	0.65
Brain	1	0.01
Carcass	192	34.01
Blood	1	0.01
Stomach	49	0.18
Intestine	65	1.22
Spleen	54	0.07
Pancreas	6	0.02
Heart	3	0.01
Lung	18	0.05
Muscle	1	0.00
Mesenterial lymph nodes	19	0.01
Peripheral lymph nodes	11	0.01
Total		38.58

Beispiel 123: Lymphknotendarstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Ratten

15

Die Abbildungen in Fig. 8 zeigen beispielhaft MR-Aufnahmen von iliakalen Lymphknoten präkontrast sowie bis 60 min nach intravenöser Applikation von 100 μ mol Gd/kg KGW von Metallkomplex X in Ratten. Die T₁-gewichteten

WO 02/13874 PCT/EP01/08498
311

Gradientenecho-Aufnahmen (1.5 T; Sequenz: MPRange; TR 11.1 ms, TE 4.3 ms, α 15°) verdeutlichen den starken Signalanstieg im gesunden Lymphknotengewebe bereits zu sehr frühen Zeitpunkten nach Injektion. So betrug das Enhancement 263 % zum Zeitpunkt 15 min p.i. und 254 % zum Zeitpunkt 60 min p.i.

Beispiel 124: Lymphknotendarstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in VX2-

Tumor-tragenden Kaninchen

Die Abbildungen in Fig. 9 zeigen beispielhaft MR-Aufnahmen von iliakalen Lymphknoten präkontrast sowie bis 60 min nach intravenöser Applikation von 200 μ mol Gd/kg KGW von Metallkomplex X in Kaninchen mit i.m. implantiertem VX2-Tumor. Die T₁-gewichteten Gradientenecho-Aufnahmen (1.5 T; Sequenz: MPRange; TR 11.1 ms, TE 4.3 ms, α 15°) verdeutlichen den starken Signalanstieg im gesunden Lymphknotengewebe. Das Enhancement im gesunden Lymphknotengewebe betrug 382 % zum Zeitpunkt 15 min p.i. und 419 % zum Zeitpunkt 60 min p.i.. Zonen ohne Signalanstieg innerhalb des Lymphknoten wurde als Metastasen diagnostiziert und histologisch (H/E-Färbung der Lymphknotenschnitte) bestätigt. Das Verhältnis der Signalintensitäten gesundes Lymphknotengewebe zu Metastase betrug 3.0 zum Zeitpunkt 15 min p.i. und 3.4 zum Zeitpunkt 60 min p.i.

Überraschenderweise konnte bereits unmittelbar nach Applikation ein deutliches Enhancement nicht nur der Lymphknoten, sondern auch des Primärtumors (besonders der Peripherie) beobachtet werden (15 min p.i.: 277 %). Zu späteren Zeitpunkten (bis 24 h p.i.) breitet sich dieses Enhancement auch Richtung Tumorzentrum aus (24 h p.i.: 217 %).

5

10

15

20

10

15

20

25

Metalikomplex V

5 Beispiel 125: Infarkt-Darstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Ratten

Die Abbildungen in der Fig. 10 zeigen MR-Aufnahmen des Herzen (in vivo und post mortem) 24 h nach intravenöser Applikation von 100 μ mol Gd/kg KGW eines polaren Gd-chelates mit perfluorierter Seitenkette (Metallkomplex V) in Ratten mit akut induziertem Herzinfarkt. Die T₁-gewichteten, EKG-getriggerten Spin-Echo-Aufnahmen (1.5 T; TR (effektiv): 400 ms, TE: 12 ms; NA: 4; Matrix: 128*128; Schichtdicke: 2.5 mm) verdeutlichen den starken Signalanstieg im Infarktareal. Die erfolgreiche Induktion eines akuten Myokardinfarkts wurde mittels NBT-Färbung bestätigt.

Beispiel 126: Organverteilung (einschließlich Lymphknotenanreicherung) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Ratten

Nach intravenöser Applikation von 200 μ mol Gesamtgadolinium/kg KGW eines polaren Gd-chelates mit perfluorierter Seitenkette (Metallkomplex V) in Ratten wurde 24 Stunden nach Applikation der Metallgehalt in verschiedenen Organen sowie in den Lymphknoten (gepoolt als mesenteriale und periphere Lymphknoten) bestimmt (MW, n=2).

Organ	μmol Gd/L	% Dose
Liver	344	6.34
Femur	13	0.05
Kidneys	436	⊬ 1.77
Brain	4	0.02
Carcass	268	37.93
Blood	15	0.18
Stomach	28	0.08
Intestine	113	1.56
Spleen	116	0.17
Pancreas	30	0.05
Heart	14	0.02
Lung	62	0.17
Muscle	9	0.02
Mesenterial lymph nodes	70	0.05
Peripheral lymph nodes	44	0.02
Total		48.43

5 Beispiel 127: Lymphknotendarstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Ratten

Die Abbildungen in Fig. 11 zeigen beispielhaft MR-Aufnahmen von iliakalen Lymphknoten präkontrast sowie bis 60 min nach intravenöser Applikation von 200 μ mol Gd/kg KGW von Metallkomplex V in Ratten. Die T₁-gewichteten Gradientenecho-Aufnahmen (1.5 T; Sequenz: MPRange; TR 11.1 ms, TE 4.3 ms, α 15°) verdeutlichen den starken Signalanstieg im gesunden Lymphknotengewebe bereits zu sehr frühen Zeitpunkten nach Injektion. So betrug das Enhancement 147 % zum Zeitpunkt 15 min p.i. und 230 % zum Zeitpunkt 60 min p.i.

10

15

Belspiel 128: Lymphknotendarstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in VX2-

Tumor-tragenden Kaninchen

Die Abbildungen in Fig. 12 zeigen beispielhaft MR-Aufnahmen von iliakalen Lymphknoten präkontrast sowie bis 60 min nach intravenöser Applikation von 200 μ mol Gd/kg KGW von Metallkomplex V in Kaninchen mit i.m. implantiertem VX2-Tumor. Die T₁-gewichteten Gradientenecho-Aufnahmen (1.5 T; Sequenz: MPRange; TR 11.1 ms, TE 4.3 ms, α 15°) verdeutlichen den starken Signalanstieg im gesunden Lymphknotengewebe. Das Enhancement im 10 gesunden Lymphknotengewebe betrug 246 % zum Zeitpunkt 15 min p.i. und 282 % zum Zeitpunkt 60 min p.i.. Zonen ohne Signalanstieg innerhalb des Lymphknoten wurde als Metastasen diagnostiziert und histologisch (H/E-Lymphknotenschnitte) bestätigt. Das Verhältnis Signalintensitäten gesundes Lymphknotengewebe zu Metastase betrug 2.5 zum 15 Zeitpunkt 15 min p.i. und 1.7 zum Zeitpunkt 60 min p.i. Überraschenderweise konnte bereits unmittelbar nach Applikation ein deutliches Enhancement nicht nur der Lymphknoten, sondern auch des Primärtumors (besonders der Peripherie) beobachtet werden (15 min p.i.: 350 %). Zu späteren Zeitpunkten (bis 24 h p.i.) breitet sich dieses Enhancement auch Richtung 20 Tumorzentrum aus (24 h p.i.: 106 %).

Metalikomplex XIV

Beispiel 129: Infarkt-Darstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Ratten

5

10

Die Abbildungen in Fig. 13 zeigen MR-Aufnahmen des Herzen (in vivo und post mortem) 3 h nach intravenöser Applikation von $100\,\mu\text{mol}$ Gd/kg KGW eines polaren Gd-chelates mit perfluorierter Seitenkette (Metallkomplex XIV) in Ratten mit akut induziertem Herzinfarkt. Die T₁-gewichteten, EKG-getriggerten Spin-Echo-Aufnahmen (1.5 T; TR (effektiv): 400 ms, TE: 12 ms; NA: 4; Matrix: 128*128; Schichtdicke: 2.5 mm) verdeutlichen den starken Signalanstieg im Infarktareal. Die erfolgreiche Induktion eines akuten Myokardinfarkts wurde mittels NBT-Färbung bestätig

15

Beispiel 130: Organverteilung (einschließlich Tumor- und Lymphknotenanreicherung) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Prostatakarzinomtragenden Ratten

20

25

30

Nach intravenöser Applikation von 200 μ mol Gesamtgadolinium/kg KGW eines polaren Gd-chelates mit perfluorierter Seitenkette (Metallkomplex XIV) in Ratten (Cop-Inzucht, mit 12 Tage zuvor i.m. implantiertem Prostatakarzinom Dunning R3327 MAT-Lu) wurde 10 Minuten, 1 und 24 Stunden nach Applikation der Metallgehalt in verschiedenen Organen, im Tumor sowie in den Lymphknoten (gepoolt als mesenteriale und periphere Lymphknoten) bestimmt (MW \pm SD, n=3).

316

		Metalikomplex XIV											
				Gd-Ko	nze	entration [µmol/l]				% Dosis			
	10r	nin	p.i.	1	h p	.i	24	ih p	.i.	10min p.i.	1h p.i.	24h p.i.	
Leber	192	±	12	147	±	7	64	±	4	2.62 ± 0.11	2.04 ± 0.15	0.96 ± 0.05	
Milz	200	±	13	123	±	10	69	±	5	0.13 ± 0.01	0.08 ± 0.01	0.06 ± 0.00	
Pankreas	191	±	14	139	±	26	25	±	1	0.35 ± 0.02	0.21 ± 0.05	0.03 ± 0.01	
Niere	761	±	60	1181	±	232	338	±	49	1.76 ± 0.14	2.84 ± 0.61	0.81 ± 0.09	
Lunge	603	±	30	415	±	39	44	±	4	1.04 ± 0.02	0.80 ± 0.06	0.09 ± 0.01	
Herz	320	±	8	190	±	15	19	±	0	0.32 ± 0.01	0.19 ± 0.01	0.02 ± 0.00	
Gehirn	38	±	6	22	±	2	4	±	4	0.10 ± 0.03	$0.\tilde{0}6 \pm 0.00$	0.01 ± 0.01	
Muskel****	93	±	5	56	±	3	8	±	1	0.06 ± 0.02	0.04 ± 0.00	0.00 ± 0.00	
Tumor	246	±	25	266	±	87	56	±	4	0.25 ± 0.05	0.37 ± 0.14	0.04 ± 0.01	
Femur	115	±	3	81	±	10	9	±	1	0.39 ± 0.02	0.28 ± 0.03	0.03 ± 0.00	
mes. LK	291	±	29	179	±	16	50	±	6	0.08 ± 0.01	0.05 ± 0.01	0.02 ± 0.00	
periph. LK	284	#	19	254	±	14	51	±	5	0.13 ± 0.00	0.14 ± 0.02	0.02 ± 0.00	
Magen (entleert)	244	±	17	165	±	21	19	±	2	0.56 ± 0.07	0.40 ± 0.05	0.05 ± 0.00	
Darm (entieert)	242	±	15	201	±	32	36	±	5	1.55 ± 0.09	1.16 ± 0.22	0.26 ± 0.04	
Blut **	957	±	38	575	±	56	22	±	1	26.73 ± 0.84	16.13 ± 1.77	0.61 ± 0.03	
Restkörper *	419	±	27	392	±	25	42	±	0	70.71 ± 2.74	64.27 ± 5.50	6.81 ± 0.16	
Harn 0-24 h		-			-		619	±	19	-	-	79.86 ± 3.13	
Faeces 0-24 h				<u> </u>	-		781	±	611			6.00 ± 4.91	
						Sum	me der	Orga	ane***	80.06 ± 2.84	72.94 ± 5.83	9.21 ± 0.27	
								Bil	anz***			95.07 ± 2.41	

Blutproben sind im Restkörper enthalten

Beispiel 131: Lymphknotendarstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Meerschweinchen

Die Abbildungen in Fig. 14 zeigen beispielhaft MR-Aufnahmen von iliakalen und inguinalen Lymphknoten präkontrast sowie bis 24 h nach intravenöser Applikation von 200 μ mol Gd/kg KGW von Metallkomplex XIV in Meerschweinchen mit stimulierten Lymphknoten (Freund Adjuvant). Die T1-gewichteten Gradientenecho-Aufnahmen (2.0 T; TR 10 ms, TE 5 ms, α 40°) verdeutlichen den starken Signalanstieg im gesunden Lymphknotengewebe bereits zu sehr frühen Zeitpunkten nach Injektion. So betrug das Enhancement 127 % zum Zeitpunkt 60 min p.i..

5

10

15

^{** 58}ml Blut/kg KGW

^{***} Bilanz ohne Blutwerte, da diese im Restkörper enthalten

^{****} nur Gewebealiquot

Beispiel 132: Lymphknotendarstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in VX2-t

Tumor-tragenden Kaninchen

Die Abbildungen in Fig. 15 zeigen beispielhaft MR-Aufnahmen von iliakalen 5 Lymphknoten präkontrast sowie bis 23 h nach intravenöser Applikation von 200 µmol Gd/kg KGW von Metallkomplex XIV in Kaninchen mit i.m. implantiertem VX2-Tumor. Die T1-gewichteten Gradientenecho-Aufnahmen (1.5 T; Sequenz: MPRange; TR 11.1 ms, TE 4.3 ms, α 15°) verdeutlichen den 10 starken Signalanstieg im gesunden Lymphknotengewebe. Das Enhancement im gesunden Lymphknotengewebe betrug 297 % zum Zeitpunkt 10 min p.i. und 269 % zum Zeitpunkt 60 min p.i.. Zonen ohne Signalanstieg innerhalb des Lymphknoten wurde als Metastasen diagnostiziert und histologisch (H/E-Färbung der bestätigt. Lymphknotenschnitte) Das Verhältnis Signalintensitäten gesundes Lymphknotengewebe zu Metastase betrug 5.1 zum 15 Zeitpunkt 10 min p.i. und 1.9 zum Zeitpunkt 60 min p.i. Überraschenderweise konnte bereits unmittelbar nach Applikation ein deutliches Enhancement nicht nur der Lymphknoten, sondern auch des Primärtumors (besonders der Peripherie) beobachtet werden (15 min p.i.: 594 %). Zu späteren Zeitpunkten (bis 24 h p.i.) breitet sich dieses Enhancement auch Richtung 20 Tumorzentrum aus (120 min p.i.: 162 %).

Metalikomplex III

Beispiel 133: Infarkt-Darstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Ratten

Die Abbildungen in Fig. 16 zeigen MR-Aufnahmen des Herzen (in vivo und post mortem) 22 h nach intravenöser Applikation von 100 μ mol Gd/kg KGW eines polaren Gd-chelates mit perfluorierter Seitenkette (Metallkomplex III) in Ratten mit akut induziertem Herzinfarkt. Die T₁-gewichteten, EKG-getriggerten Spin-Echo-Aufnahmen (1.5 T; TR (effektiv): 400 ms, TE: 12 ms; NA: 4; Matrix: 128*128; Schichtdicke: 2.5 mm) verdeutlichen den starken Signalanstieg im Infarktareal. Die erfolgreiche Induktion eines akuten Myokardinfarkts wurde mittels NBT-Färbung bestätigt..

15

10

5

Beispiel 134: Organverteilung (einschließlich Lymphknotenanreicherung) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Ratten

Nach intravenöser Applikation von 200 µmol Gesamtgadolinium/kg KGW eines polaren Gd-chelates mit perfluorierter Seitenkette (Metallkomplex III) in Ratten wurde 24 Stunden nach Applikation der Metallgehalt in verschiedenen Organen sowie in den Lymphknoten (gepoolt als mesenteriale und periphere Lymphknoten) bestimmt (MW, n=2).

Organ	μmol Gd/L	% Dose
Liver	1222	26.28
Femur	76	0.32
Kidneys	489	1.97
Brain	10	· 0.05
Carcass	242	36.30
Blood	83	1.15
Stomach	165	0.57
Intestine	230	3.56
Spleen	464	0.89
Pancreas	203	0.48
Heart	82	0.13
Lung	338	0.96
Muscle	28	0.04
Mesenterial lymph nodes	455	0.33
Peripheral lymph nodes	279	0.18
Total		73.20

Beispiel 135: Lymphknotendarstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in Ratten

Die Abbildungen in Fig. 17 zeigen beispielhaft MR-Aufnahmen von iliakalen Lymphknoten präkontrast sowie bis 60 min nach intravenöser Applikation von 200 μ mol Gd/kg KGW von Metallkomplex III in Ratten. Die T $_1$ -gewichteten Gradientenecho-Aufnahmen (1.5 T; Sequenz: MPRange; TR 11.1 ms, TE 4.3 ms, α 15°) verdeutlichen den starken Signalanstieg im gesunden Lymphknotengewebe bereits zu sehr frühen Zeitpunkten nach Injektion. So betrug das Enhancement 320 % zum Zeitpunkt 15 min p.i. und 401 % zum Zeitpunkt 60 min p.i..

5

10

WO 02/13874 PCT/EP01/08498

Beispiel 136 Lymphknotendarstellung (MRT) nach intravenöser Gabe des Kontrastmittels in VX2-

Tumor-tragenden Kaninchen

Die Abbildungen in Fig. 18 zeigen beispielhaft MR-Aufnahmen von iliakalen Lymphknoten präkontrast sowie bis 60 min nach intravenöser Applikation von 200 μ mol Gd/kg KGW von Metallkomplex III in Kaninchen mit i.m. implantiertem VX2-Tumor. Die T₁-gewichteten Gradientenecho-Aufnahmen (1.5 T; Sequenz: MPRange; TR 11.1 ms, TE 4.3 ms, α 15°) verdeutlichen den starken Signalanstieg im gesunden Lymphknotengewebe. Das Enhancement im 10 gesunden Lymphknotengewebe betrug 195 % zum Zeitpunkt 15 min p.i. und 233 % zum Zeitpunkt 60 min p.i.. Zonen ohne Signalanstieg innerhalb des Lymphknoten wurde als Metastasen diagnostiziert und histologisch (H/E-Färbung der Lymphknotenschnitte) bestätigt. Das Verhältnis Signalintensitäten gesundes Lymphknotengewebe zu Metastase betrug 1.9 zum 15 Zeitpunkt 15 min p.i. und 1.8 zum Zeitpunkt 60 min p.i. Überraschenderweise konnte bereits unmittelbar nach Applikation ein deutliches Enhancement nicht nur der Lymphknoten, sondern auch des Primärtumors (besonders der Peripherie) beobachtet werden (15 min p.i.: 232 %).

Patentansprüche

- Verwendung von perfluoralkylhaltigen Metallkomplexen, die eine kritische Mizellbildungskonzentration <10⁻³ mol/l, einen hydrodynamischen Mizelldurchmesser (2 Rh) > 1 nm und eine Protonen-Relaxivity im Plasma (R¹) > 10 l/mmol·s aufweisen, als Kontrastmittel im MR-Imaging zur Darstellung von Plaques.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Metallkomplexe auch als MRI-Kontrastmittel zur Darstellung von Lymphknoten eingesetzt werden.
- Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Metallkomplexe auch als MRI-Kontrastmittel zur Darstellung von infarziertem und nekrotischem Gewebe eingesetzt werden.
- 4. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Metallkomplexe auch als MRI-Kontrastmittel zur unabhängigen Darstellung von Nekrosen und Tumoren eingesetzt werden.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
 Metallkomplexe eingesetzt werden, deren Mizellbildungskonzentration < 10⁻⁴ mol/l ist.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
 Metallkomplexe eingesetzt werden, deren hydrodynamischer Mizelldurchmesser ≥ 3 nm ist, vorzugsweise > 4 nm.

- Verwendung nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet, daß
 Metallkomplexe eingesetzt werden, die eine Protonen-Relaxivity im
 Plasma von > 13 l/mmol·s, vorzugsweise > 15 l/mmol·s, aufweisen.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass als perfluoralkylhaltige Metallkomplexe die Verbindungen der allgemeinen Formel I

worin

- RF eine perfluorierte, geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffkette mit der Formel -C_nF_{2n}E ist, in der
 - ein endständiges Fluor-, Chlor-, Brom-, Jod- oder
 Wasserstoffatom darstellt und n für die Zahlen 4 30 steht,
- L eine direkte Bindung, eine Methylengruppe, eine -NHCO-Gruppe, eine Gruppe

(Bitte in Formel R¹ in R^a abändern!)

wobei p die Zahlen 0 bis 10, q und u unabhängig voneinander die Zahlen 0 oder 1 und

R^a ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe, eine -CH₂-OH-Gruppe, eine -CH₂-CO₂H-Gruppe oder eine C₂-C₁₅-Kette ist, die gegebenenfalls unterbrochen ist durch 1 bis 3 Sauerstoffatome, 1 bis 2 >CO-Gruppen oder eine gegebenenfalls substituierte Arylgruppe und/oder substituiert ist mit 1 bis 4

Hydroxylgruppen, 1 bis 2 C_1 - C_4 -Alkoxygruppen, 1 bis 2 Carboxygruppen, eine Gruppe -SO₃H- bedeuten,

oder eine geradkettige, verzweigte, gesättigte oder ungesättigte C2-C30- Kohlenstoffkette ist, die gegebenenfalls 1 bis 10 Sauerstoffatome, 1 bis 3 -NR^a-Gruppen, 1 bis 2 Schwefelatome, ein Piperazin, eine -CONR^a-Gruppe, eine -NR^aCO-Gruppe, eine -SO2-Gruppe, eine -NR^a-CO2-Gruppe, 1 bis 2 -CO-Gruppen, eine Gruppe

$$-CO-N-T-N(R^a)-SO_2-R^F$$
 oder 1 bis 2 gegebenenfalls

substituierte Aryle enthält und/oder durch diese Gruppen unterbrochen ist, und/oder gegebenenfalls substituiert ist mit 1 bis 3 -ORa-Gruppen, 1 bis 2 Oxogruppen, 1 bis 2 -NH-CORa-Gruppen, 1 bis 2 -CONHRa-Gruppen, 1 bis 2 -(CH₂) $_p$ -CO₂H-Gruppen, 1 bis 2 Gruppen -(CH₂) $_p$ -(O) $_q$ -CH₂CH₂-RF, wobei

Ra, RF und p und q die oben angegebenen Bedeutungen haben und T eine C₂-C₁₀-Kette bedeutet, die gegebenenfalls durch 1 bis 2 Sauerstoffatome oder 1 bis 2 -NHCO-Gruppen unterbrochen ist,

K für einen Komplexbildner oder Metallkomplex oder deren Salze organischer und/oder anorganischer Basen oder Aminosäuren oder Aminosäureamide steht, und zwar für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel II

$$O = C$$

$$O =$$

in der ${\sf R}^{c,}$ ${\sf R}^1$ und B unabhängig voneinander sind und

R^c die Bedeutung von R^a hat oder -(CH₂)_m-L-R^F bedeutet, wobei m 0, 1 oder 2 ist und L und R^F die o.g. Bedeutung haben,

R¹ unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom oder ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 22 - 29, 42-46 oder 58-70 bedeutet,

B -OR¹ oder

$$-N$$
 $CH_2CH_2-L-R^F$
oder
 $-N$
 $N-SO_2-L-R^F$

bedeutet, wobei R¹, L, R^F und R^C die o. g. Bedeutungen haben,

oder

für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel III

in der ${\sf R}^{\sf C}$ und ${\sf R}^{\sf 1}$ die oben genannten Bedeutungen aufweisen und ${\sf R}^{\sf b}$ die Bedeutung von ${\sf R}^{\sf a}$ hat

oder

für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel IV

$$Z^{1}O_{2}C$$
 N
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$

in der R¹ die oben genannte Bedeutung hat oder

für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel V

$$z \stackrel{1}{\circ}_{2} c \qquad \qquad co_{2} z \stackrel{1}{\circ} \qquad co_{2} z \stackrel$$

in der R^1 die oben genannte Bedeutung hat und o und q für die Ziffern O oder 1 stehen und die Summe o+q=1 ergibt,

oder

für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel VI

$$Z^{1}O_{2}C$$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 (VI)

in der R¹ die oben genannte Bedeutung hat oder

für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel VII

$$Z^{1}O_{2}C$$
 N
 N
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$

in der R¹ und B die oben genannten Bedeutungen haben oder

für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel VIII

$$CO_2Z^1$$
 CO_2Z^1
 CO_2Z^1

in der $\, {\sf R}^{\sf C}$ und ${\sf R}^{\sf 1}$ die oben genannten Bedeutungen haben und ${\sf R}^{\sf b}$ die o.g. Bedeutung von ${\sf R}^{\sf a}$ hat.

oder

für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel IX

in der R^c und R¹ die oben genannten Bedeutungen haben,

oder

für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel X

$$Z^{1}O_{2}C$$
 N
 $CO_{2}Z^{1}$
 $CO_{2}Z^{1}$
 R^{3}
 (X)

in der R^c und R¹ die oben genannten Bedeutungen haben,

oder

für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel XI

in der $\, {\sf R}^1 \, {\sf p}$ und q die oben genannte Bedeutung haben und $\, {\sf R}^b \, {\sf die} \,$ Bedeutung von $\, {\sf R}^a \, {\sf hat} .$

oder

für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel XII

in der $L^{_1}$ R^F und Z^1 die oben genannten Bedeutungen haben, oder

für einen Komplexbildner oder Komplex der allgemeinen Formel XIII

in der R¹ die oben genannte Bedeutung hat, eingesetzt werden. Verwendung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel I eingesetzt werden, in der L für

```
\alpha-CH<sub>2</sub>-\beta
          \alpha-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-\beta
          \alpha-(CH<sub>2</sub>)<sub>S</sub>-\beta s = 3 - 15
          \alpha-CH<sub>2</sub>-O-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-\beta
          \alpha-CH<sub>2</sub>-(O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-)<sub>t</sub>-\beta
                                                                                t = 2 - 6
           \alpha-CH<sub>2</sub>-NH-CO-\beta
          α-CH<sub>2</sub>-NH-CO-CH<sub>2</sub>-N(CH<sub>2</sub>COOH)-SO<sub>2</sub>-β
           \alpha-CH<sub>2</sub>-NH-CO-CH<sub>2</sub>-N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
           α-CH2-NH-CO-CH2-N(C10H21)-SO2-B
           \alpha-CH<sub>2</sub>-NH-CO-CH<sub>2</sub>-N(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
           \alpha-CH<sub>2</sub>-NH-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>10</sub>-N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
          \alpha-CH<sub>2</sub>-NH-CO-CH<sub>2</sub>-N(-CH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
          \alpha-CH<sub>2</sub>-NH-CO-CH<sub>2</sub>-N(-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-OH)SO<sub>2</sub>-\beta
          α-CH<sub>2</sub>-NHCO-(CH<sub>2</sub>)<sub>10</sub>-S-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-β
          α-CH<sub>2</sub>NHCOCH<sub>2</sub>-O-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-β
          α-CH2NHCO(CH2)10-O-CH2CH2-β
          α-CH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-O-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-β
          \alpha-CH<sub>2</sub>-O-CH<sub>2</sub>-C(CH<sub>2</sub>-OCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>)<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-OCH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-\beta
α-CH<sub>2</sub>-NHCOCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CON-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NHCOCH<sub>2</sub>N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)SO<sub>2</sub>C<sub>8</sub>F<sub>17</sub>
                                                    CH2-CH2NHCOCH2N(C2H2)-SO2-B
          \alpha\text{-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{-CH}(\text{OC}_{10}\text{H}_{21})\text{-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{CH}_2\text{-}\beta
          α-(CH2NHCO)<sub>4</sub>-CH<sub>2</sub>O-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-β
          α-(CH<sub>2</sub>NHCO)<sub>3</sub>-CH<sub>2</sub>O-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-β
          α-CH2-OCH2C(CH2OH)2-CH2-O-CH2CH2-B
                                            СООН
```

(Bitte hier in diese Formel α und β einfügen, wir können nicht auf die F. zugrelfen! $\alpha\text{-CH}_2\text{NHCOCH}_2\text{N}(\text{C}_6\text{H}_5)\text{-SO}_2\text{-}\beta$ $\alpha\text{-NHCO-CH}_2\text{-CH}_2\text{-}\beta$ $\alpha\text{-NHCO-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{-CH}_2\text{-}\beta$

```
α-NH-CO-β
α-NH-CO-CH<sub>2</sub>-N(CH<sub>2</sub>COOH)-SO<sub>2</sub>-β
\alpha-NH-CO-CH<sub>2</sub>-N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
\alpha-NH-CO-CH<sub>2</sub>-N(C<sub>10</sub>H<sub>21</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
\alpha-NH-CO-CH<sub>2</sub>-N(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
\alpha-NH-CO-(CH<sub>2</sub>)<sub>10</sub>-N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
\alpha-NH-CO-CH<sub>2</sub>-N(-CH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
\alpha-NH-CO-CH<sub>2</sub>-N(-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-OH)SO<sub>2</sub>-\beta
α-NH-CO-CH<sub>2</sub>-β
\alpha-CH<sub>2</sub>-O-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-\beta
\alpha-CH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-\beta
\alpha-N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
\alpha-N(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
\alpha-N(C<sub>10</sub>H<sub>21</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
\alpha-N(C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
\alpha-N(C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>OH)-SO<sub>2</sub>-\beta
α-N(CH2COOH)-SO2-β
\alpha-N(CH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-SO<sub>2</sub>-\beta
\alpha-N-[CH(CH<sub>2</sub>OH)<sub>2</sub>]-SO<sub>2</sub>-\beta
\alpha-N-[CH(CH<sub>2</sub>OH)CH(CH<sub>2</sub>OH)]-SO<sub>2</sub>-\beta
steht und worin α die Bindungsstelle zum Komplexbildner oder
```

10. Verwendung nach Anspruch 8 oder 9,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Verbindungen der Formel I eingesetzt werden, in der n in der Formel
 -C_nF_{2n}E für die Zahlen 4-15 steht und/oder E in dieser Formel ein Fluoratom bedeutet.

Metallkomplex K und β die Bindungsstelle zum Fluorrest darstellt.

- 11. Verwendung nach einem der Ansprüche 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass die folgenden Verbindungen eingesetzt werden:
 - Gadolinium-Komplex von 10-[1-Methyl-2-oxo-3-aza-5-oxo-{4-perfluoro-octylsulfonyl-piperazin-1-yl}-pentyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan,

- Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5-oxo-7-oxa-10,10,11,11, 12,12, 13,13,14,14,15,15,16,16,17,17-heptadecafluorheptacecyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan,
- Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5,9-dioxo-9-{4-perfluoroctyl)-piperazin-1-yl}-nonyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacy-clododecan,
- Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5-oxo-7-aza-7-(perfluor-octyl-sulfonyl)-nonyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan,
- Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-oxa-1H,1H,2H,3H,3H,5H,5H,6H,6H-perfluor-tetradecyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan,
- Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5-oxo-7-oxa-10,10,11,11, 12,12,13,13,14,14,15,15,16,16,17,17,18,18,19,19-henicosafluor-nonade-cyl]-1,4,7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan,
- Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5-oxo-11-aza-11-(perfluor-octylsulfonyl)-tridecyl]-1-4-7-tris(carboxymethyl) 1,4,7,10-tetraazacyclododecan,
- Gadolinium-Komplex von 10-[2-Hydroxy-4-aza-5-oxo-7-aza-7-(perfluor-octylsulfonyl)-8-phenyl-octyl]-1-4-7-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan.
- 12. Verwendung nach einem der Ansprüche 1-7, dadurch gekennzeichnet, dass als perfluoralkylhaltige Metallkomplexe die Verbindungen der allgemeinen Formel la

$$A - R^{F}$$
 (Ia)

worin

 A ein Molekülteil ist, der 2 - 6 Metallkomplexe enthält, die direkt oder über einen Linker an ein Stickstoffatom einer ringförmigen Gerüstkette gebunden sind und

 RF eine perfluorierte, geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffkette mit der Formel -C_nF_{2n}E ist, in der

E ein endständiges Fluor-, Chlor-, Brom-, Jod- oder Wasserstoffatom darstellt

und n für die Zahlen 4 - 30 steht,

wobei das Molekülteil A die folgende Struktur aufweist:

wobei

- q¹ eine Zahl 0, 1, 2 oder 3 ist,
- K für einen Komplexbildner oder Metallkomplex oder deren Salze organischer und/oder anorganischer Basen oder Aminosäuren oder Aminosäureamide steht,
- X eine direkte Bindung zur Perfluoralkylgruppe, eine Phenylengruppe oder eine C₁-C₁₀-Alkylenkette ist, die gegebenenfalls 1 15 Sauerstoff-, 1 5 Schwefelatome, 1 10 Carbonyl-, 1 10 (NR^d)-, 1 2 NR^dSO₂-, 1 10 CONR^d-, 1 Piperidin-, 1 3 SO₂-, 1 2 Phenylengruppen enthält oder gegebenenfalls durch 1 3 Reste R^F substituiert ist, worin R^d für ein

Wasserstoffatom, eine Phenyl-, Benzyl- oder eine C₁-C₁₅-Alkylgruppe steht, die gegebenenfalls 1 - 2 NHCO-, 1 - 2 CO-Gruppen,

- 1 5 Sauerstoffatome enthält und gegebenenfalls durch 1 5 Hydroxy-, 1-5 Methoxy-, 1 3 Carboxy-, 1 3 RF-Reste substituiert ist
- V eine direkte Bindung oder eine Kette der allgemeinen Formel IIa oder IIIa ist:

$$\beta-NH(CH_2)_k-(Z)_l-(CH_2)_m-C-\alpha$$

$$R^1$$

$$\beta-N-CH_2-C-N$$

$$H$$

$$CH_2)_{0-5}$$

$$CH_2)_{0-5}$$

$$CH_2$$

$$(IIIa)$$

$$(IIIa)$$

worin

- R^e ein Wasserstoffatom, eine Phenylgruppe, eine Benzylgruppe oder eine C₁-C₇ Alkylgruppe ist, die gegebenenfalls substituiert ist mit einer Carboxy-, einer Methoxy- oder einer Hydroxygruppe,
- W eine direkte Bindung, eine Polyglycolethergruppe mit bis zu 5 Glycoleinheiten oder ein

Molekülteil der allgemeinen Formel IVa ist

worin R^h eine C₁-C₇-Carbonsäure, eine Phenylgruppe, eine Benzylgruppe oder eine -(CH₂)₁₋₅-NH-K-Gruppe ist,

- ullet die Bindung an das Stickstoffatom der Gerüstkette, eta die Bindung zum Komplexbildner oder Metallkomplex K darstellt,
- und in der die Variablen k und m für natürliche Zahlen zwischen 0 und 10 und 1 für 0 oder 1 stehen,

und wobei

D eine CO- oder SO₂-Gruppe ist,

eingesetzt werden.

- Verwendung nach Anspruch 12,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Verbindungen der allgemeinen Formel la eingesetzt werden, in der q die Zahl 1 ist.
- 14. Verwendung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel la eingesetzt werden, in der der Molekülteil X eine Alkylenkette ist, die 1 - 10 CH₂CH₂O- oder 1 - 5 COCH₂NH-Gruppen enthält, eine direkte Bindung oder eine der folgenden Strukturen

$$\gamma - (CH_2)_{10} - O - (CH_2)_2 - \delta$$

$$\gamma$$
 -CH₂-N-SO₂— δ
CH₂— C

wobei $\gamma \text{ an } D \text{ und } \delta \text{ an } R^F \text{ bindet}.$

15. Verwendung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel la eingesetzt werden, in der V ein Molekülteil mit einer der folgenden Strukturen ist

$$\begin{array}{c} O \\ \square \\ \alpha-C-CH_2-NH-\beta \end{array}, \quad \alpha-C-CH_2-N-\beta \\ CH_2COOH \end{array},$$

$$\begin{array}{c} O \\ CH_2COOH \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ \alpha-C-CH-NH-\beta \end{array}, \quad \alpha-C-CH-NH-\beta \\ CH_3 \end{array}, \quad CH(CH_3)_2 \end{array}$$

O COOH O CH2COOH
$$\alpha$$
—C-CH2-CH-NH- β , α —C-CH2-CH-NH- β ,

16. Verwendung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel Ia eingesetzt werden, in der K einen Komplex der allgemeinen Formel Va, VIa, VIIa oder VIIIa darstellt

$$R^6$$
 $COOR^4$ R^6 $COOR^4$ C

$$COOR^4$$
 R^5
 $COOR^4$
 $COOR^4$
 $COOR^4$
 $COOR^4$
 $COOR^4$
 $COOR^4$
 $COOR^4$
 $COOR^4$
 $COOR^4$
 $COOR^4$

wobei

- R¹ unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom oder ein Metallionenäquivalent der Elemente der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70 ist,
- R⁸ ein Wasserstoffatom oder eine geradkettige, verzweigte, gesättigte oder ungesättigte C₁-C₃₀-Alkylkette ist, die gegebenenfalls substituiert ist durch 1 -5 Hydroxy-, 1 3 Carboxy- oder 1 Phenylgruppe(n) und/oder gegebenenfalls durch 1 10 Sauerstoffatome, 1 Phenylen- oder 1 Phenylenoxygruppe unterbrochen ist
- R⁶ ein Wasserstoffatom, ein geradkettiger oder verzweigter C₁-C₇-Alkylrest, ein Phenyl- oder Benzylrest ist,
- R7 ein Wasserstoffatom, eine Methyl- oder Ethylgruppe ist, die gegebenenfalls substituiert ist durch eine Hydroxy- oder Carboxygruppe,

- U³ eine gegebenenfalls 1 5 Imino-, 1 3 Phenylen-, 1 3 Phenylenoxy-, 1
 3 Phenylenimino-, 1 5 Amid-, 1 2 Hydrazid-, 1 5 Carbonyl-, 1 5
 Ethylenoxy-,
 - 1 Harnstoff-, 1 Thioharnstoff-, 1 2 Carboxyalkylimino-, 1 2 Estergruppen, 1 10 Sauerstoff-, 1 5 Schwefel- und/oder 1 5 Stickstoffatome enthaltende und/oder gegebenenfalls durch 1 5 Hydroxy-, 1 2 Mercapto-, 1 5 Oxo-, 1 5 Thioxo-,
 - 1 3 Carboxy-, 1 5 Carboxyalkyl-, 1 5 Ester- und/oder 1 3 Aminogruppen substituierte, geradkettige, verzweigte, gesättigte oder ungesättigte C_1 - C_{20} -Alkylengruppe ist, wobei die gegebenenfalls enthaltenen Phenylengruppen durch 1 2 Carboxy-, 1 2 Sulfon- oder 1 2 Hydroxygruppen substituiert sein können
- T¹ für eine -CO-β, -NHCO-β oder -NHCS-β-Gruppe steht, wobei β die Bindungsstelle an V darstellt.
- 17. Verwendung nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass die für U³ stehende C₁-C₂₀-Alkylenkette die Gruppen -CH₂NHCO-, -NHCOCH₂O-, -NHCOCH₂OC₆H₄-, -N(CH₂CO₂H)-, -CH₂OCH₂-, -NHCOCH₂C₆H₄-, -NHCSNHC₆H₄-, -CH₂OC₆H₄-, -CH₂CH₂O-enthält und/oder durch die Gruppen -COOH, -CH₂COOH substituiert ist.
- Verwendung nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass
 U³ für eine
 -CH₂-, -CH₂CH₂-, -CH₂CH₂-, -C₆H₄-, -C₆H₁₀-, -CH₂CH₆H₄-, -CH₂NHCOCH₂CH(CH₂CO₂H)-C₆H₄-, -CH₂NHCOCH₂OCH₂-,

-CH₂NHCOCH₂C₆H₄-gruppe steht.

 Verwendung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass

die Verbindungen der allgemeinen Formel la eingesetzt werden, in der K eine der folgenden Strukturen aufweist:

20. Verwendung nach einem der Ansprüche 12 bis 19, dadurch gekennzeichnet, dass

die Verbindungen der allgemeinen Formel Ia eingesetzt werden, in der die Perfluoralkylkette RF $-C_6F_{13}$, $-C_8F_{17}$, $-C_{10}F_{21}$ oder $-C_{12}F_{25}$ ist.

- 21. Verwendung nach einem der Ansprüche 12 bis 20, dadurch gekennzeichnet, dass der Gadolinium-Komplex von 1,4,7-Tris{1,4,7-tris(N-(carboxylatomethyl)-10-[N-1-methyl-3,6-diaza-2,5,8-trioxooctan-1,8-diyl)]-1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan, Gd-Komplex}-10-[N-2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa-perfluor-tridecanoyl]- 1,4,7,10-tetraazacyclododecan eingesetzt wird.
- 22. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass als perfluoralkylhaltige Metallkomplexe die Verbindungen der allgemeinen Formel Ib

worin

K einen Komplexbildner oder einen Metallkomplex der allgemeinen Formel
IIb

wobei R¹ für ein Wasserstoffatom oder ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70, R² und R³

für ein Wasserstoffatom, eine C₁-C₇-Alkylgruppe, eine Benzylgruppe, eine Phenylgruppe, -CH₂-OCH₃,

U² für den Rest L¹, wobei aber L¹ und U² unabhängig voneinander gleich oder verschieden sein können, steht,

bedeutet.

- ein Wasserstoffatom, eine geradkettige oder verzweigte C₁-C₃₀-Alkylgruppe, die gegebenenfalls unterbrochen ist durch 1-15 Sauerstoffatome, und/oder gegebenenfalls substituiert ist mit 1-10 Hydroxygruppen, 1-2 COOH-Gruppen, einer Phenylgruppe, einer Benzylgruppe und/oder 1-5 OR^g-Gruppen, mit R^g in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms oder eines C₁-C₇-Alkylrestes, oder –L¹-R^F bedeutet,
- eine geradkettige oder verzweigte C₁-C₃₀-Alkylengruppe, die gegebenenfalls unterbrochen ist durch 1-10 Sauerstoffatome, 1-5 –NH-CO-Gruppen, 1-5 –CO-NH- Gruppen, durch eine gegebenenfalls durch eine COOH-Gruppe substituierte Phenylengruppe, 1-3 Schwefelatome, 1-2 –N(B¹)-SO₂- Gruppen, und/oder 1-2 –SO₂-N(B¹)- Gruppen mit B¹ in der Bedeutung von A¹, eine NHCO-Gruppe, eine CONH-Gruppe, eine N(B¹)-SO₂- Gruppe, oder eine –SO₂-N(B¹)- Gruppe und/oder gegebenenfalls substituiert ist mit dem Rest R^F, bedeutet und
- R^F einen geradkettigen oder verzweigten perfluorierten Alkylrest der Formel C_nF_{2n}E,

wobei n für die Zahlen 4-30 steht und

E für ein endständiges Fluoratom, Chloratom, Bromatom, Iodaton oder ein Wasserstoffatom steht.

bedeutet,

und gegebenenfalls vorhandene Säuregruppen gegebenenfalls als Salze organischer und/oder anorganischer Basen oder Aminosäuren oder Aminosäureamide vorliegen können,

eingesetzt werden.

23. Verwendung nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel Ib eingesetzt werden, in der R², R³ und R⁹ unabhängig voneinander Wasserstoff oder eine C₁-C₄-Alkylgruppe bedeuten.

24. Verwendung nach Anspruch 22,

dadurch gekennzeichnet, dass

die Verbindungen der allgemeinen Formel Ib eingesetzt werden, in der A1

Wasserstoff, einen C₁-C₁₅-Alkylrest,

die Reste C₂H₄-O-CH₃, C₃H₆-O-CH₃,

 $C_2H_4-O-(C_2H_4-O)_t-C_2H_4-OH$,

 $C_2H_4-O-(C_2H_4-O)_t-C_2H_4-OCH_3$,

C₂H₄OH, C₃H₆OH, C₄H₈OH, C₅H₁₀OH, C₆H₁₂OH, C₇H₁₄OH,

CH(OH)CH₂OH,

CH(OH)CH(OH)CH₂OH, CH₂[CH(OH)]_u¹CH₂OH.

CH[CH2(OH)]CH(OH)CH2OH,

C₂H₄CH(OH)CH₂OH,

(CH₂)_sCOOH,

C₂H₄-O-(C₂H₄-O)_t-CH₂COOH oder

 $C_2H_4-O-(C_2H_4-O)_t-C_2H_4-C_nF_{2n}E$ bedeutet,

wobei

s für die ganzen Zahlen 1 bis 15,

t für die ganzen Zahlen 0 bis 13,

u¹ für die ganzen Zahlen 1 bis 10,

n für die ganzen Zahlen 4 bis 20 steht, und

E für ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom- oder Iodatom

sowie, falls möglich, ihre verzweigten Isomeren.

25. Verwendung nach Anspruch 22,

dadurch gekennzeichnet, dass

die Verbindungen der allgemeinen Formel Ib eingesetzt werden, in der A¹

Wasserstoff, C₁-C₁₀-Alkyl,

C₂H₄-O-CH₃, C₃H₆-O-CH₃,

 $C_2H_4-O-(C_2H_4-O)_x-C_2H_4-OH$, $C_2H_4-O-(C_2H_4-O)_x-C_2H_4-OCH_3$,

C₂H₄OH, C₃H₆OH,

CH₂[CH(OH)]_vCH₂OH,

CH[CH2(OH)]CH(OH)CH2OH,

(CH₂)_wCOOH,

 $C_2H_4-O-(C_2H_4-O)_x-CH_2COOH$

C₂H₄-O-(C₂H₄-O)_x-C₂H₄-C_nF_{2n}E bedeutet, wobei x für die ganzen Zahlen 0 bis 5, y für die ganzen Zahlen 1 bis 6, w für die ganzen Zahlen 1 bis 10, n für die ganzen Zahlen 4 bis 15 und E für ein Fluoratom steht, sowie, falls möglich, ihre verzweigten Isomeren.

26. Verwendung nach Anspruch 22,

dadurch gekennzeichnet, dass

die Verbindungen der allgemeinen Formel Ib eingesetzt werden, in der L¹

 α -(CH₂)_s- β

 α -CH₂-CH₂-(O-CH₂-CH₂-) $_V$ - β

 α -CH₂-(O-CH₂-CH₂-)_V- β ,

α-CH₂-NH-CO-β

 α -CH₂-CH₂-NH-SO₂- β

 α -CH₂-NH-CO-CH₂-N(CH₂COOH)-SO₂- β

 α -CH₂-NH-CO-CH₂-N(C₂H₅)-SO₂- β

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-NH-CO-CH}_2\text{-N(C}_{10}\text{H}_{21})\text{-SO}_2\text{-}\beta$

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-NH-CO-CH}_2\text{-N(C}_6\text{H}_{13}\text{)-SO}_2\text{-}\beta$

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-NH-CO-(CH}_2)_{10}\text{-N(C}_2\text{H}_5)\text{-SO}_2\text{-}\beta$

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-NH-CO-CH}_2\text{-N(-CH}_2\text{-C}_6\text{H}_5)\text{-SO}_2\text{-}\beta$

 α -CH₂-NH-CO-CH₂-N(-CH₂-CH₂-OH)SO₂- β

α-CH2-NHCO-(CH2)10-S-CH2CH2-β

 α -CH₂NHCOCH₂-O-CH₂CH₂- β

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{NHCOCH}_2\text{-O-CH}_2\text{CH}_2\text{-}\beta$

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-}(\text{CH}_2\text{-CH}_2\text{-O})_1\text{-}(\text{CH}_2)_3\text{NHCO-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{CH}_2\text{-}\beta$

α-CH₂NHCO(CH₂)₁₀-O-CH₂CH₂-β

 $\alpha\text{-CH}_2\text{CH}_2\text{NHCO}(\text{CH}_2)_{10}\text{-O-CH}_2\text{CH}_2\text{-}\beta$

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-C}_6\text{H}_4\text{-O-CH}_2\text{CH}_2\text{-}\beta$ wobei die Phenylengruppe 1,4 oder 1,3

verknüpft ist

 $\text{$\alpha$-CH$_2$-O-CH$_2$-C(CH$_2$-OCH$_2$-CH$$

 $\alpha\text{-CH}_2\text{-NHCOCH}_2\text{CH}_2\text{CON-CH}_2\text{CH}_2\text{NHCOCH}_2\text{N}(\text{C}_2\text{H}_5)\text{SO}_2\text{C}_8\text{F}_{17}\beta$

 α -CH₂-CH₂NHCOCH₂N(C₂H₅)-SO₂- β

α-CH₂-O-CH₂-CH(OC₁₀H₂₁)-CH₂-O-CH₂CH₂-β

α-(CH2NHCO)4-CH2O-CH2CH2-β

α-(CH2NHCO)3-CH2O-CH2CH2-β

α-CH₂-OCH₂C(CH₂OH)₂-CH₂-O-CH₂CH₂-β

$$\alpha$$
 $COOH$ β

 α -CH₂NHCOCH₂N(C₆H₅)-SO₂- β

α-NHCO-CH₂-CH₂-β

α-NHCO-CH₂-O-CH₂CH₂-β

α-ΝΗ-CΟ-β

α-NH-CO-CH₂-N(CH₂COOH)-SO₂-β

 α -NH-CO-CH₂-N(C₂H₅)-SO₂- β

 α -NH-CO-CH₂-N(C₁₀H₂₁)-SO₂- β

 α -NH-CO-CH₂-N(C₆H₁₃)-SO₂- β

 α -NH-CO-(CH₂)₁₀-N(C₂H₅)-SO₂- β

 α -NH-CO-CH₂-N(-CH₂-C₆H₅)-SO₂- β

 α -NH-CO-CH₂-N(-CH₂-CH₂-OH)SO₂- β

α-NH-CO-CH₂-β

 α -CH₂-O-C₆H₄-O-CH₂-CH₂- β

 α -CH₂-C₆H₄-O-CH₂-CH₂- β

 α -N(C₂H₅)-SO₂- β

 α -N(C₆H₅)-SO₂- β

 α -N(C₁₀H₂₁)-SO₂- β

 α -N(C₆H₁₃)-SO₂- β

 α -N(C₂H₄OH)-SO₂- β

α-N(CH2COOH)-SO2-B

 α -N(CH₂C₆H₅)-SO₂- β

 α -N-[CH(CH₂OH)₂]-SO₂- β

α-N-[CH(CH₂OH)CH(OH)(CH₂OH)]-SO₂-β bedeutet,

wobei

s für die ganzen Zahlen 1 bis 15 und

y für die ganzen Zahlen 1 bis 6 steht.

27. Verwendung nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel Ib eingesetzt werden, in der L¹ α-CH₂-O-CH₂CH₂-β, α-CH₂-CH₂-(O-CH₂-CH₂-)_y-β, α-CH₂-(O-CH₂-CH₂-)_y-β, α-CH₂-CH₂-NH-SO₂-β, Bsp. 10 α-CH₂NHCOCH₂-O-CH₂CH₂-β, α-CH₂-CH₂NHCOCH₂-O-CH₂CH₂-β, α-CH₂-(CH₂-CH₂-O)_y-(CH₂)₃NHCO-CH₂-O-CH₂CH₂-β, α-CH₂NHCO(CH₂)₁₀-O-CH₂CH₂-β, α-CH₂CH₂NHCO(CH₂)₁₀-O-CH₂CH₂-β, α-CH₂-O-CH₂-CH(OC₁₀H₂₁)-CH₂-O-CH₂CH₂-β, α-CH₂-O-CH₂-CH(OC₁₀H₂-β) oder α-CH₂-O-C₆H₄-O-CH₂-CH₂-β bedeutet, wobei y für die ganzen Zahlen 1 bis 6 steht.

- 28. Verwendung nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel Ib eingesetzt werden, in der R^F einen geradkettigen oder verzweigten perfluorierten Alkylrest der Formel C_nF_{2n}E bedeutet, wobei n für die Zahlen 4 bis 15 steht und E für ein endständiges Fluoratom steht.
- 29. Verwendung nach einem der Ansprüche 22 bis 28, dadurch gekennzeichnet, dass die folgenden Verbindungen eingesetzt werden:
 - 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-(2,3-dihydroxypropyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluor-tridecyl)-amid]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex
 - 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)säure-N-(3,6,9, 12,15-pentaoxa)-hexadecyl)-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex
 - 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-N-5-hydroxy-3-oxa-pentyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex

- 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-{(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl)-säure-[N-3,6,9,15-tetraoxa-12-aza-15-oxo-C₁₇-C₂₆-hepta-decafluor)hexacosyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex
- 1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)-10-[(3-aza-4-oxo-hexan-5-yl]-säure-N-(2-methoxyethyl)-N-(1H, 1H, 2H, 2H, 4H, 4H, 5H, 5H-3-oxa)-perfluortridecyl]-amid}-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Gadoliniumkomplex.
- 30. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass als perfluoralkylhaltige Metallkomplexe die Verbindungen mit Zuckerresten der allgemeinen Formel Ic

$$(K)_{l}^{1}-G-(Z-R^{F})_{m}^{1}$$

 $(Y-R)_{p}^{1}$ (Ic)

in der

- R einen über die 1-OH- oder 1-SH-Position gebundenen Mono- oder Oligosaccharidrest darstellt,
- R^F eine perfluorierte, geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffkette mit der Formel -C_nF_{2n}E ist, in der E ein endständiges Fluor-, Chlor-, Brom-, Jododer Wasserstoffatom darstellt und n für die Zahlen 4-30 steht,
- K für einen Metallkomplex der allgemeinen Formel IIc steht,

(fic)

in der

R¹ ein Wasserstoffatom oder ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70 bedeutet, mit der Maßgabe, daß mindestens zwei R¹ für Metallionenäquivalente stehen

 R^2 und R^3 unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1 - C_7 -Alkyl, Benzyl, Phenyl, -CH $_2$ OH oder -CH $_2$ OCH $_3$ darstellen und

U $-C_6H_4$ -O-CH₂-ω-, -(CH₂)₁₋₅-ω, eine Phenylengruppe, -CH₂-NHCO-CH₂-CH(CH₂COOH)-C₆H₄-ω-, -C₆H₄-(OCH₂CH₂)₀₋₁-N(CH₂COOH)-CH₂-ω oder eine gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoffatome, 1 bis 3-NHCO-, 1 bis 3 -CONH-gruppen unterbrochene und/oder mit 1 bis 3-(CH₂)₀₋₅COOH-Gruppen substituierte C₁-C₁₂-Alkylen- oder C₇-C₁₂-C₆H₄-O-Gruppe darstellt, wobei ω für die Bindungsstelle an -CO- steht,

oder der allgemeinen Formel IIIc

in der R^1 die oben genannte Bedeutung hat, R^4 Wasserstoff oder ein unter R^1 genanntes Metallionenäquivalent darstellt und U^1 $-C_6H_4$ -O-CH₂- ω - darstellt, wobei ω die Bindungsstelle an -CO- bedeutet

oder der allgemeinen Formel IVc

(IVc)

in der R¹ und R² die oben genannte Bedeutung haben

oder der allgemeinen Formel VcA oder VcB

(VcA)

(VcB)

in der R1 die oben genannte Bedeutung hat,

oder der allgemeinen Formel VIc

(

(VIc)

in der R¹ die oben genannte Bedeutung hat,

oder der allgemeinen Formel VIIc

in der R^1 die oben genannte Bedeutung hat und U^1 - C_6H_4 -O- CH_2 - ω - darstellt, wobei ω die Bindungsstelle an -CO- bedeutet

oder der allgemeinen Formel VIIIc

(VIIIc)

in der R1 die oben genannte Bedeutung hat,

und im Rest K gegebenenfalls vorhandene freie Säuregruppen gegebenenfalls als Salze organischer und/oder anorganischer Basen oder Aminosäuren oder Aminosäureamide vorliegen können,

G für den Fall, daß K die Metallkomplexe IIc bis VIIc bedeutet, einen mindestens dreifach funktionalisierten Rest ausgewählt aus den nachfolgenden Resten a) bis j) darstellt

(d)

(b)
$$\begin{picture}(c) \put(0,0) \put(0$$

(h)
$$\alpha \sim \text{H-}(CH_2)_4 - \text{H-$$

(i) $\beta W - N - (CH_2)_{1-4} - C - CON N$

und

G für den Fall, daß K den Metallkomplex VIIIc bedeutet, einen mindestens dreifach funktionalisierten Rest ausgewählt aus k) oder I) darstellt,

(l)

$$\alpha$$
-CO-CH₂-CH-CH₂-CO---\gamma\g

wobei α die Bindungsstelle von G an den Komplex K bedeutet, β die Bindungsstelle von G zum Rest Y ist und γ die Bindungsstelle von G zum Rest Z darstellt

- Y -CH₂-, δ-(CH₂)₍₁₋₅₎CO- β , δ-CH₂-CHOH-CO- β oder δ-CH(CHOH-CH₂OH)-CHOH-CHOH-CO- β bedeutet, wobei δ die Bindungsstelle zum Zuckerrest R darstellt und β die Bindungsstelle zum Rest G ist
- Z für

$$\gamma$$
-N \sim N-SO₂- ϵ

 γ -COCH₂-N(C₂H₅)-SO₂- ϵ ,

 γ -COCH₂-O-(CH₂)₂-SO₂- ϵ ,

$$\gamma$$
 $N-SO_{\overline{z}}$ ε

oder

γ - NHCH₂CH₂-O-CH₂CH₂ - ε

steht, wobei γ die Bindungsstelle von Z zum Rest G darstellt und ϵ die Bindungsstelle von Z an den perfluorierten Rest R^F bedeutet

und

I¹, m¹ unabhängig voneinander die ganzen Zahlen 1 oder 2 bedeuten und
 p die ganzen Zahlen 1 bis 4 bedeutet,

eingesetzt werden.

- 31. Verwendung nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel Ic eingesetzt werden, in der R einen Monosaccharidrest mit 5 bis 6 C-Atomen oder dessen Desoxy-Verbindung darstellt, vorzugsweise Glucose, Mannose oder Galactose.
- 32. Verwendung nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel Ic eingesetzt werden, in der R² und R³ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten und/oder E in der Formel --C_nF_{2n}E ein Fluoratom bedeutet.
- 33. Verwendung nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel Ic eingesetzt werden, in der G den Lysinrest (a) oder (b) darstellt.
- 34. Verwendung nach Anspruch 30,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Verbindungen der allgemeinen Formel Ic eingesetzt werden, in der Z

 γ-N
 N-SO₂-ε

darstellt und β die Bindungsstelle zum Rest G darstellt.

bedeutet, wobei γ die Bindungsstelle von Z zum Rest G darstellt und ϵ die Bindungsstelle von Z an den perfluorierten Rest R^F bedeutet und/oder Y δ -CH₂CO- β bedeutet, wobei δ die Bindungsstelle zum Zuckerrest R

35. Verwendung nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, dass

die Verbindungen der allgemeinen Formel Ic eingesetzt werden, in der U im Metallkomplex K –CH₂- oder –C₆H₄-O-CH₂- ω darstellt, wobei ω für die Bindungsstelle an –CO- steht.

- 36. Verwendung nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, dass der Gadolinium-Komplex von 6-N-[1,4,7-Tris(carboxylatomethyl)- 1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-N-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-2-N-[1-O-α-D-carbonylmethyl-mannopyranose]-L-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfo-nyl)-piperazin]-amid eingesetzt wird.
- 37. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass als perfluoralkylhaltige Metallkomplexe die Verbindungen mit polaren Resten der allgemeinen Formel Id

$$(K)_{l}^{1}-G-(Z-R^{F})_{m}^{1}$$

$$(Id)$$
 $(R)_{p}^{2}$

in der

- R^F eine perfluorierte, geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffkette mit der Formel -C_nF_{2n}E ist, in der E ein endständiges Fluor-, Chlor-, Brom-, Jododer Wasserstoffatom darstellt und n für die Zahlen 4-30 steht,
- K für einen Metallkomplex der allgemeinen Formel IId steht,

(IId)

in der

R¹ ein Wasserstoffatom oder ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 23-29, 42-46 oder 58-70 bedeutet,

mit der Maßgabe, daß mindestens zwei R¹ für Metall-

ionenäquivalente stehen

R² und R³ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₇-Alkyl, Benzyl,

Phenyl, -CH₂OH oder -CH₂OCH₃ darstellen und

U -C₆H₄-O-CH₂-ω-, -(CH₂)₁₋₅-ω, eine Phenylengruppe, -CH₂-NHCO-CH₂-CH(CH₂COOH)-C₆H₄-ω-, -C₆H₄-(OCH₂CH₂)₀₋₁-N(CH₂COOH)-CH₂-ω oder eine gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoffatome, 1 bis 3-NHCO-, 1 bis 3 -CONH-gruppen unterbrochene und/oder mit 1 bis 3

-(CH₂)₀₋₅COOH-Gruppen substituierte C₁-C₁₂-Alkylen- oder C₇-C₁₂-C₆H₄-0-Gruppe darstellt, wobei ω für die Bindungsstelle an –COsteht,

oder der allgemeinen Formel IIId

(IIId)

in der R¹ die oben genannte Bedeutung hat, R⁴ Wasserstoff oder ein unter R¹ genanntes Metallionenäquivalent darstellt und U¹ –C₆H₄-O-CH₂-ω- darstellt, wobei ω die Bindungsstelle an –CO- bedeutet oder allgemeinen Formel IVd

(IVd)

in der R¹ und R² die oben genannte Bedeutung haben

oder der allgemeinen Formel VdA oder VdB

(VdA)

(VdB)

in der R¹ die oben genannte Bedeutung hat,

oder der allgemeinen Formel Vid

(VId)

in der R¹ die oben genannte Bedeutung hat,

oder der allgemeinen Formel VIId

(VIId)

in der R 1 die oben genannte Bedeutung hat und U 1 -C $_6$ H $_4$ -O-CH $_2$ - ω - darstellt, wobei ω die Bindungsstelle an -CO- bedeutet

und im Rest K gegebenenfalls vorhandene freie Säuregruppen gegebenenfalls als Salze organischer und/oder anorganischer Basen oder Aminosäuren oder Aminosäureamide vorliegen können,

G einen mindestens dreifach funktionalisierten Rest ausgewählt aus den nachfolgenden Resten a) bis g) darstellt

(a)
$$\alpha \sim N - (CH_2)_4 - C - CO - \gamma$$

$$NH$$

$$\beta$$

(d)

(e)

(f)

(g)

(h)
$$\gamma$$
 -CO-(CH₂)₂-3-CH-CO-W β ; (i) β -W CO-(CH₂)₂-3-CH-CO-W γ NH NH α

wobei α die Bindungsstelle von G an den Komplex K bedeutet, β die Bindungsstelle von G zum Rest R ist und γ die Bindungsstelle von G zum Rest Z darstellt

Z für
$$\gamma - N \longrightarrow N - SO_2 - \epsilon$$

 γ -C(O)CH₂O(CH₂)₂- ϵ ,

steht, wobei γ die Bindungsstelle von Z zum Rest G darstellt und ϵ die Bindungsstelle von Z an den perfluorierten Rest R_f bedeutet einen polaren Rest ausgewählt aus den Komplexen K der allgemeinen Formeln IId bis VIId darstellt, wobei R¹ hier ein Wasserstoffatom oder ein Metallionenäquivalent der Ordnungszahlen 20, 23-29, 42-46 oder 58-70 bedeutet,

und die Reste R², R³, R⁴, U und U¹ die oben angegebene Bedeutung aufweisen

oder

R

den Folsäurerest

oder

eine über –CO-, SO₂- oder eine direkte Bindung an den Rest G gebundene Kohlenstoffkette mit 2-30 C-Atomen bedeutet, geradlinig oder verzweigt, gesättigt oder ungesättigt,

gegebenenfalls unterbrochen durch 1-10 Sauerstoffatome, 1-5 – NHCO-Gruppen, 1-5 –CONH-Gruppen, 1-2 Schwefelatome, 1-5 – NH-Gruppen oder 1-2 Phenylengruppen, die gegebenenfalls mit 1-2 OH-Gruppen, 1-2 NH₂-Gruppen, 1-2 –COOH-Gruppen, oder 1-2 – SO₃H-Gruppen substituiert sein können oder

gegebenenfalls substituiert mit 1-8 OH-Gruppen, 1-5 –COOH-Gruppen, 1-2 SO_3H -Gruppen, 1-5 NH_2 -Gruppen, 1-5 C_1 - C_4 -Alkoxygruppen, und

l¹, m¹, p² unabhängig voneinander die ganzen Zahlen 1 oder 2 bedeuten.

eingesetzt werden.

38. Verwendung nach Anspruch 37,

dadurch gekennzeichnet, dass

die Verbindungen der allgemeinen Formel Id eingesetzt werden, in der K für einen Metallkomplex der allgemeinen Formel IId, IIId, VdB oder VIId steht.

39. Verwendung nach Anspruch 37,

dadurch gekennzeichnet, dass

die Verbindungen der allgemeinen Formel Id eingesetzt werden, in der der polare Rest R die Bedeutung des Komplexes K hat, vorzugsweise der Komplexe K der allgemeinen Formeln IId, IIId, VdA oder VIId.

40. Verwendung nach Anspruch 37,

dadurch gekennzeichnet, dass

die Verbindungen der allgemeinen Formel Id eingesetzt werden, in der der polare Rest R folgende Bedeutungen hat:

- -C(O)CH₂CH₂SO₃H
- -C(O)CH₂OCH₂CH₂OCH₂CH₂OH
- -C(O)CH₂OCH₂CH₂OH
- -C(O)CH₂OCH₂CH(OH)CH₂OH
- -C(O)CH₂NH-C(O)CH₂COOH
- -C(O)CH₂CH(OH)CH₂OH
- -C(O)CH₂OCH₂COOH
- -SO₂CH₂CH₂COOH
- $-C(O)-C_6H_3-(m-COOH)_2$

- -C(O)CH₂O(CH₂)₂-C₆H₃-(m-COOH)₂
- -C(O)CH₂O-C₆H₄-m-SO₃H
- -C(O)CH₂NHC(O)CH₂NHC(O)CH₂OCH₂COOH
- -C(O)CH₂OCH₂CH₂OCH₂COOH
- -C(O)CH₂OCH₂CH(OH)CH₂O-CH₂CH₂OH
- -C(O)CH2OCH2CH(OH)CH2OCH2-CH(OH)-CH2OH
- -C(O)CH₂SO₃H
- -C(O)CH₂CH₂COOH
- -C(O)CH(OH)CH(OH)CH₂OH
- -C(O)CH₂O[(CH₂)₂O]₁₋₉-CH₃
- -C(O)CH₂O[(CH₂)₂O]₁₋₉-H
- -C(O)CH₂OCH(CH₂OH)₂
- -C(O)CH₂OCH(CH₂OCH₂COOH)₂
- $-C(O)-C_6H_3-(m-OCH_2COOH)_2$
- -CO-CH₂O-(CH₂)₂O(CH₂)₂O-(CH₂)₂O(CH₂)₂OCH₃

vorzugsweise -C(O)CH₂O[(CH₂)₂O]₄-CH₃.

- 41. Verwendung nach Anspruch 37,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Verbindungen der allgemeinen Formel Id eingesetzt werden, in der der
 polare Rest R der Folsäurerest ist.
- 42. Verwendung nach Anspruch 37, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel Id eingesetzt werden, in der G den Lysinrest (a) oder (b) darstellt.
- 43. Verwendung nach Anspruch 37, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen der allgemeinen Formel Id eingesetzt werden, in der U im Metallkomplex K die Gruppe –CH₂- oder –C₆H₄-O-CH₂-ω darstellt, wobei ω für die Bindungsstelle an –CO- steht.

- 44. Verwendung nach einem der Ansprüche 37-43, dadurch gekennzeichnet, dass der Gadolinium-Komplex von 2,6-N,N'-Bis[1,4,7-tris(carboxylatomethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-10-(pentanoyl-3-aza-4-oxo-5-methyl-5-yl)]-lysin-[1-(4-perfluoroctylsulfonyl-piperazin]-amid eingesetzt wird.
- 45. Verwendung nach einem der Ansprüche 1-7, dadurch gekennzeichnet, dass als perfluoralkylhaltige Metallkomplexe galenische Formulierungen eingesetzt werden, die paramagnetische perfluoralkylhaltige Metallkomplexe der allgemeinen Formeln I, Ia, Ib, Ic und/oder Id und diamagnetische perfluoralkylhaltige Substanzen beinhalten, vorzugsweise gelöst in einem wässrigen Lösungsmittel.
- 46. Verwendung nach Anspruch 45, dadurch gekennzeichnet, dass als diamagnetische perfluoralkyhaltige Substanzen solche der allgemeinen Formel XX verwendet werden:

$$R^F-L^2-B^2$$
 (XX)

worin B^F einen geradkettigen oder verzweigten Perfluoralkylrest mit 4 bis 30 Kohlenstoffatomen darstellt, L^2 für einen Linker und B^2 für eine hydrophile Gruppe steht.

47. Verwendung nach Anspruch 46, dadurch gekennzeichnet, dass der Linker L² eine direkte Bindung, eine –SO₂-Gruppe oder eine geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffkette mit bis zu 20 Kohlenstoffatomen ist, welche mit einer oder mehreren –OH, -COO, -SO₃-Gruppen substituiert sein kann und/oder gegebenenfalls eine oder mehrere –O-, -S-, -CO-, -CONH-, -NHCO-, -CONR⁹-, -NR⁹CO-, -SO₂-, -PO₄-, -NH-, -NR⁹-Gruppen, einen Arylring oder ein Piperazin enthält, wobei R⁹ für einen C₁- bis C₂₀-Alkylrest steht, welcher wiederum ein oder mehrere O-Atome enthalten kann und/oder mit –COO oder SO₃-Gruppen substituiert sein kann.

48. Verwendung nach Anspruch 46,

dadurch gekennzeichnet, dass

die hydrophile Gruppe B2 ein Mono- oder Disaccharid, eine oder mehrere benachbarte -COO oder -SO₃-Gruppen, eine Dicarbonsäure, eine Isophthalsäure, eine Picolinsäure, eine Benzolsulfonsäure, eine Tetrahydropyrandicarbonsäure, eine 2,6-Pyridindicarbonsäure, ein quartäres Ammoniumion. eine Aminopolycarbonsäure, eine Aminodipolyethylenglycolsulfonsäure, eine Aminopolyethylenglycolgruppe. eine SO₂-(CH₂)₂-OH-Gruppe, eine Polyhydroxyalkylkette mit mindestens zwei Hydroxylgruppen oder eine oder mehrere Polyethylenglycolketten mit mindestens zwei Glycoleinheiten ist, wobei die Polyethylenglycolketten durch eine -OH oder -OCH₃-Gruppe terminiert sind.

49. Verwendung nach Anspruch 45,

dadurch gekennzeichnet, dass

als diamagnetische perfluoralkylhaltige Substanzen Konjugate aus α -, β -, oder γ -Cyclodextrin und Verbindungen der allgemeinen Formel XXII eingesetzt werden:

$$A^2 - L^3 - R^F \tag{XXII}$$

worin A² für ein Adamantan-, Biphenyl- oder Anthracenmolekül, L³ für einen Linker und R^F für einen geradkettigen oder verzweigten Perfluoralkylrest mit 4 bis 30 Kohlenstoffatomen steht; und wobei der Linker L³ eine geradkettige Kohlenwasserstoffkette mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen ist, welche durch ein oder mehrere Sauerstoffatome, ein oder mehrere CO-, SO₂-, CONH-, NHCO-, CONR¹⁰-, NR¹⁰CO-, NH-,

 NR^{10} -Gruppen oder ein Piperazin unterbrochen sein kann, wobei R^{10} ein $C_1\text{-}C_5\text{-}Alkylrest}$ ist.

50. Verwendung nach Anspruch 45,
dadurch gekennzeichnet, dass
als diamagnetische perfluoralkylhaltige Substanzen solche der
allgemeinen Formel XXI eingesetzt werden:

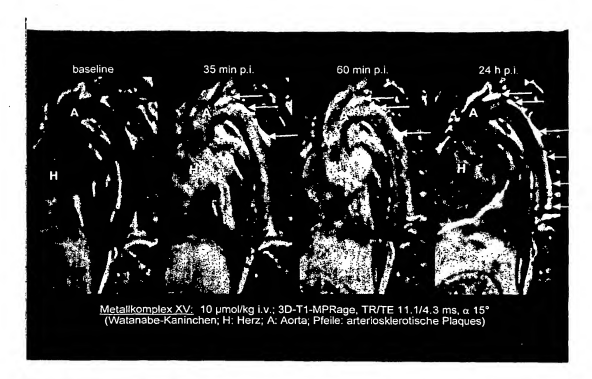
$$R^{F} - X^{1} \tag{XXI}$$

worin R^F einen geradkettigen oder verzweigten Perfluoralkylrest mit 4 bis 30 Kohlenstoffatomen darstellt und X¹ ein Rest ausgewählt aus der Gruppe der folgenden Reste ist (n ist dabei eine Zahl zwischen 1 und 10):

Fig. 1



Fig. 2



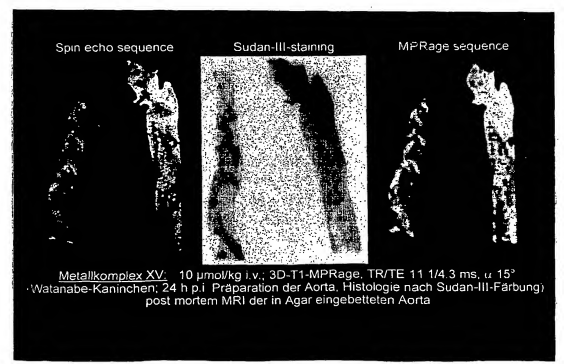


Fig. 3

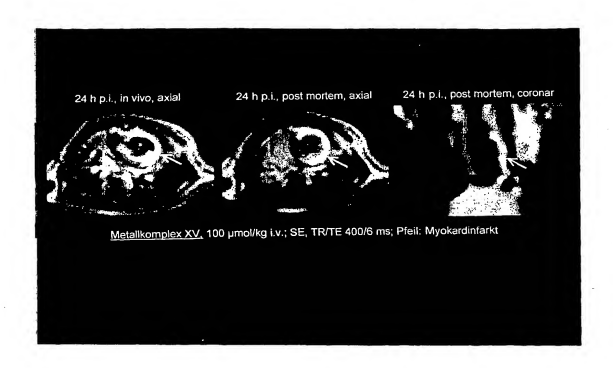


Fig. 4

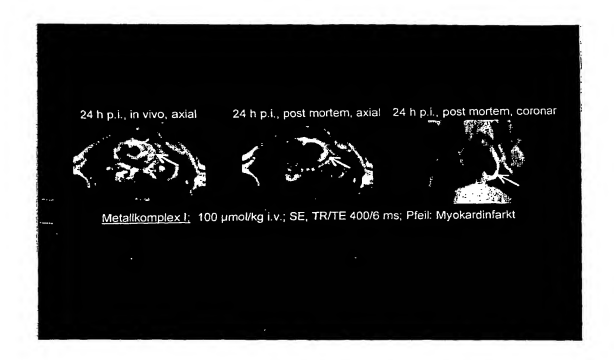
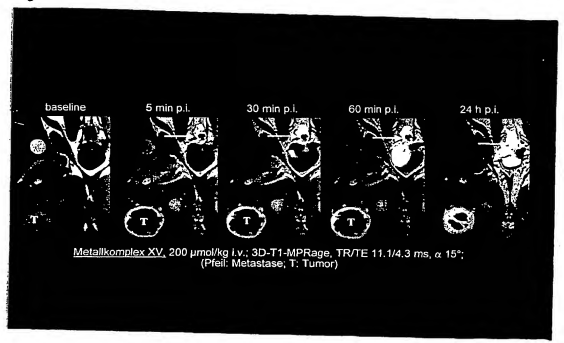


Fig. 5



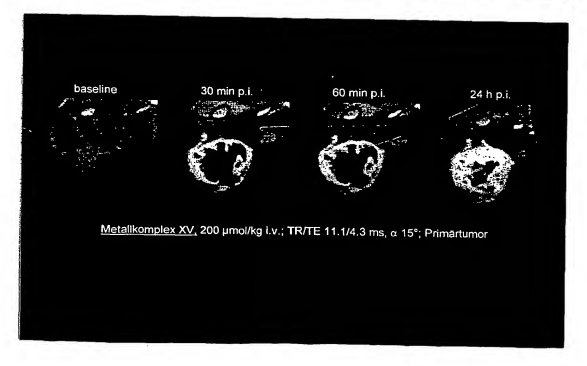
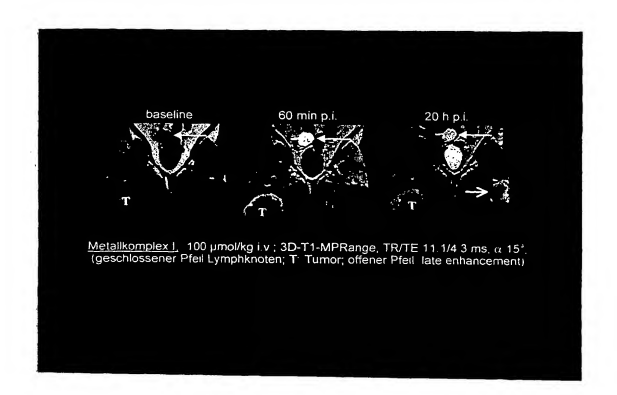


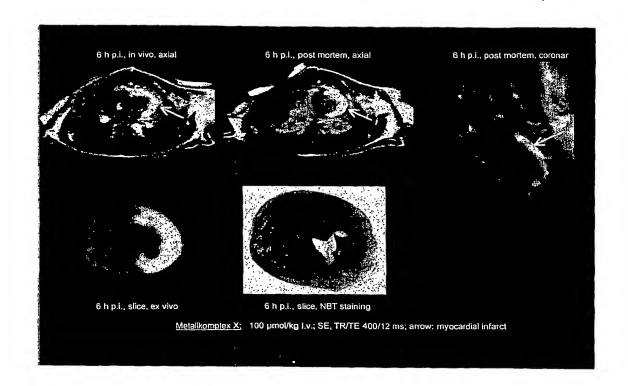
Fig. 6



WO 02/13874 PCT/EP01/08498

7/18

Fig. 7



Ì

Fig. 8

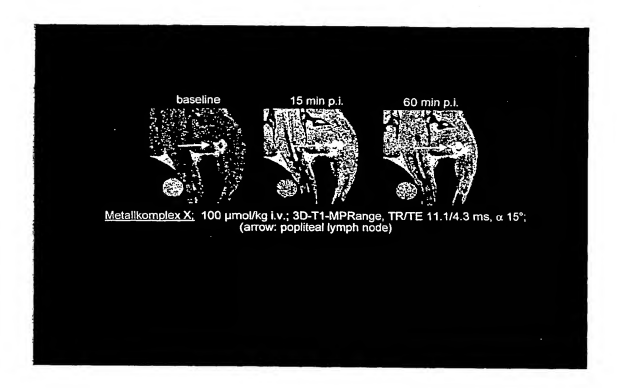


Fig. 9

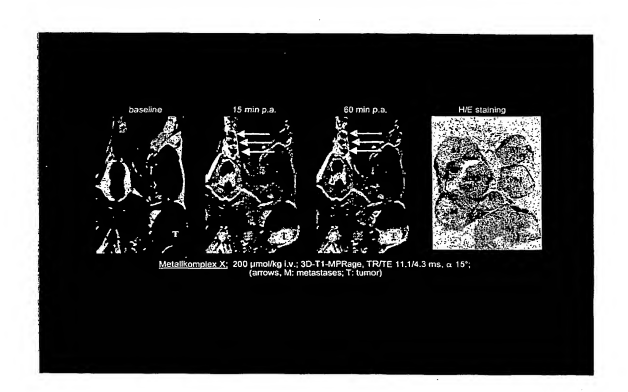


Fig. 10

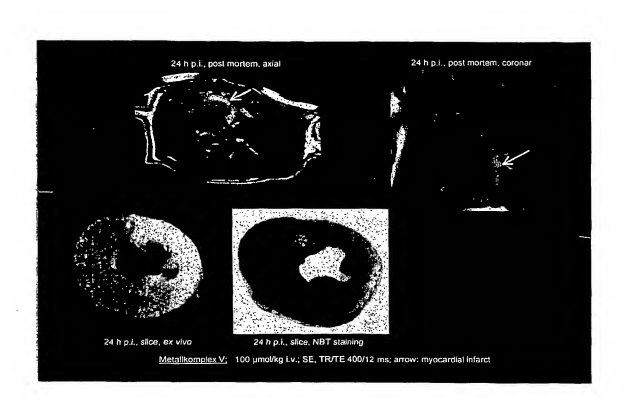


Fig. 11

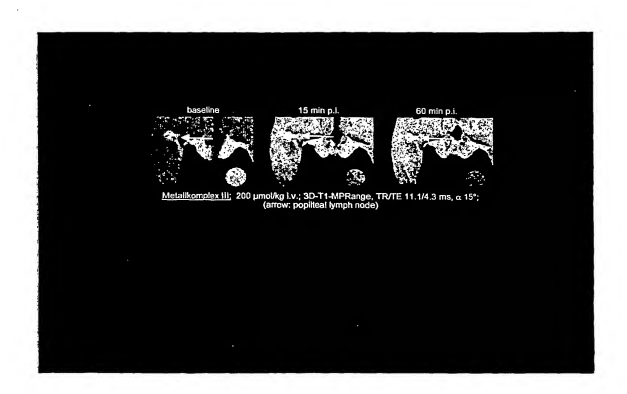


Fig. 12

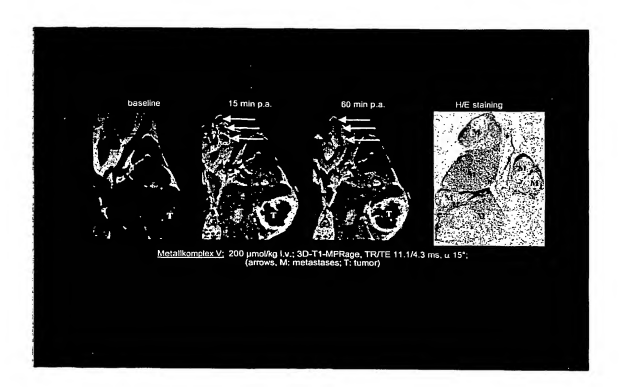


Fig. 13

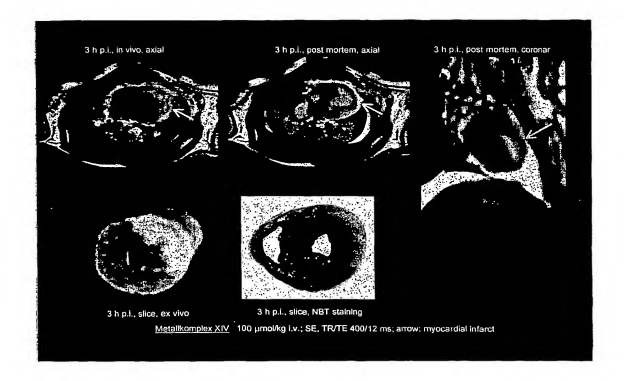


Fig. 14



Fig. 15

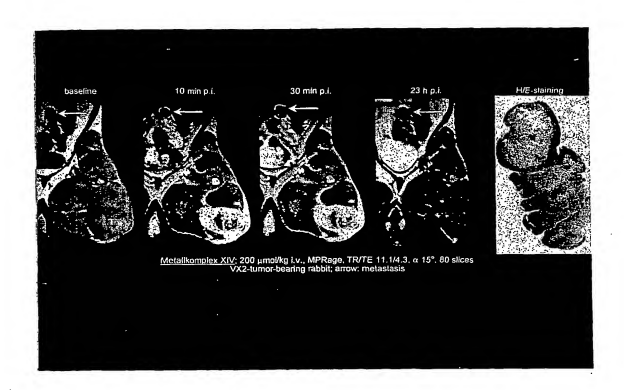


Fig. 16

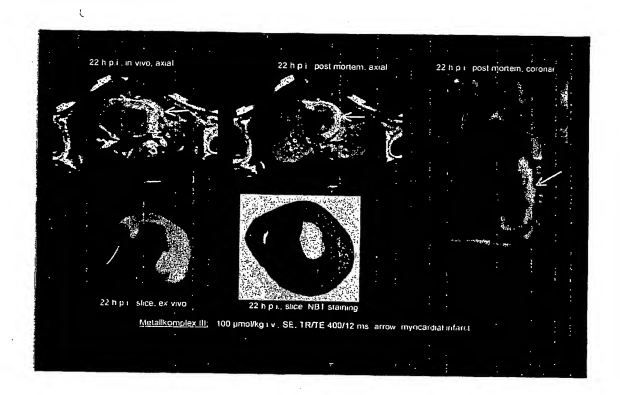


Fig. 17

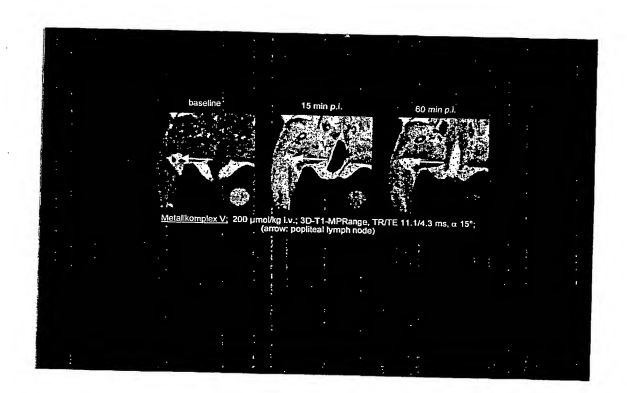


Fig. 18

